Docket No.: 09879-00036-US' AGR 2002/M-221 (PATENT)

#### IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re Patent Application of: Thomas Seitz, et al.	
Application No.: Not Yet Assigned	Confirmation No.:
Filed: August 5, 2003	Art Unit: N/A
For: 3-AMINOCARBONYL SUBSTITUTED BENZOYLPYRAZOLONES	Examiner: Not Yet Assigned
MS Patent Application	
Commissioner for Patents	
P.O. Box 1450	

#### CLAIM FOR PRIORITY AND SUBMISSION OF DOCUMENT

Applicant hereby claims priority under 35 U.S.C. 119 based on the following prior foreign application filed in the following foreign country on the date indicated:

Country	Application No.	Date
Germany	DE 102 35 945.8	August 6, 2002

In support of this claim, a certified copy of the said original foreign application is filed herewith.

Applicant believes no fee is due with this response. However, if a fee is due, please charge our Deposit Account No. 03-2775, under Order No. 09879-00036-US from which the undersigned is authorized to draw.

Dated: August 5, 2003

Alexandria, VA 22313-1450

Respectfully submitted,

William E. McShane

Registration No.: 32,707

CONNOLLY BOVE LODGE & HUTZ LLP

P. O. Box 2207

Wilmington, Delaware 19899-2207

(302) 658-9141

(302) 658-5614 (Fax)

Attorney for Applicant

AGR-2002/M-221 BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND 9879\*36



## Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

102 35 945.8

Anmeldetag:

06. August 2002

Anmelder/Inhaber:

Bayer CropScience GmbH,

Frankfurt am Main/DE

Bezeichnung:

3-Aminocarbonyl substituierte Benzoylpyrazolone

IPC:

C 07 D, A 61 K

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 20. März 2003

Deutsches Patent- und Markenamt Der Präsident

Im Auftrag

Wallrer

AGR 2002/M 221

Bayer CropScience GmbH

Beschreibung

3-Aminocarbonyl substituierte Benzoylpyrazolone

Die Erfindung betrifft das technische Gebiet der Herbizide, insbesondere das der Herbizide aus der Gruppe der Bonzoylpyrazolone zur selektiven Bekämpfung von Unkräutern und Ungräsern in Nutzpflanzenkulturen, insbesondere in Reiskulturen.

9

Aus verschiedenen Schriften ist bereits bekannt, daß bestimmte Benzoylpyrazolone herbizide Eigenschaften besitzen. So sind aus EP-A 0 352 543 Benzoylpyrazolone bekannt, die in 3-Position des Phenylrings unter anderem einen über ein Sauerstoffatom gebundenen Alkoxycarbonylalkyl-, einen Aminoalkyl- oder einen

Alkylcarbonyl-Rest tragen. WO 97/41106 beschreibt Benzoylpyrazolone, die in gleicher Position beispielsweise einen Alkylaminosulfonyl- oder Alkylsulfonylamino-Rest tragen. Die aus diesen Schriften bekannten Verbindungen zeigen jedoch häufig eine nicht ausreichende herbizide Wirksamkeit.

20 Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist die Bereitstellung von herbizid wirksamen Verbindungen mit – gegenüber den im Stand der Technik offenbarten Verbindungen – verbesserten herbiziden Eigenschaften.

Es wurde nun gefunden, daß Benzoylpyrazolone, die in 3-Position des Phenylrings einen über ein Atom aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff und Schwefel gebundenen Aminocarbonylalkyl-Rest tragen, als Herbizide besonders gut geeignet sind. Ein Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher Verbindungen der Formel (I) oder deren Salze

25

.7

worin die Reste und Indizes folgende Bedeutungen haben:

X bedeutet O, S(O)<sub>n</sub>, N-H oder N-R<sup>2</sup>;

Ŋ

L bedeutet eine geradkettige oder verzweigte durch w Reste aus der Gruppe Halogen, Cyano und Nitro und durch v Reste R² substituierte (C₁-C₀)-Alkylen-, (C₂-C₀)-Alkinylenkette;

10 Y bedeutet Sauerstoff oder Schwefel;

R¹a, R¹b ,R¹e bedeuten unabhängig voneinander Wasserstoff, Mercapto, Nitro, Halogen, Cyano, Thiocyanato,

(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-CO-O, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-S(O)<sub>n</sub>-O, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-S(O)<sub>m</sub>, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Haloalkyl-

5(O)<sub>m</sub>, (C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>)-Cycloalkyl-S(O)<sub>m</sub>, Di-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-N-SO<sub>2</sub>, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-SO<sub>2</sub>-NH, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-NH-CO, Di-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-N-CO, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-SO<sub>2</sub>-[(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl]amino, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-O-CH<sub>2</sub>, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-CO-[(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-alkyl]amino, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-O-CH<sub>2</sub>, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-NH-CH<sub>2</sub>, 1,2,4-Triazol-1-yl, 1,2,4-Triazol-1-yl-CH<sub>2</sub>, jeweils durch v Reste aus der Gruppe Cyano, Nitro und Halogen substituiertes

20 (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-(Y)<sub>p</sub>, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkenyl-(Y)<sub>p</sub>, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkinyl-(Y)<sub>p</sub>,

(C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-Cycloalkyl-(Y)<sub>p</sub>, (C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-Cyloalkenyl-(Y)<sub>p</sub>,

 $(C_1-C_6)$ -Alkyl- $(C_3-C_9)$ -cycloalkyl- $(Y)_p$  oder  $(C_1-C_6)$ -Alkyl- $(C_3-C_9)$ -cycloalkenyl- $(Y)_p$ ;

R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> bedeuten unabhängig voneinander Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkenyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkinyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-Cycloalkenyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-(C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-Cycloalkenyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-(C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-cycloalkyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkenyl-(C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-cycloalkenyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkinyl-(C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-cycloalkenyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkinyl-(C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-cycloalkenyl, geradkettiges oder verzweigtes [O-C(R<sup>6</sup>)<sub>2</sub>]<sub>v</sub>-T<sub>0</sub>-C(R<sup>6</sup>)<sub>2</sub>]<sub>v</sub>-T<sub>0</sub>-C(R<sup>6</sup>)<sub>2</sub>-Z<sub>1</sub>-R<sup>6</sup>, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-aryl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkenyl-aryl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkinyl-aryl,

geradkettiges oder verzweigtes  $[O-C(R^6)_2]_{w}[O-C(R^6)_2]_{x'}$ Aryl, wobel die letzten 16 der vorstehend genannten Reste durch v Reste aus der Gruppe Cyano, Nitro und Halogen substituiert sind,

jeweils durch v Reste aus der Gruppe Cyano, Nitro, Halogen,  $(C_1\text{-}C_6)\text{-Alkyl-}(Y)_p$  und Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-alkyl-(Y)<sub>p</sub> substituiertes Aryl, Heterocyclyl oder Heteroaryl

S

Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-alkyl-(Y) $_{\rm b}$  substituierten 5- oder 6-gliedrigen, gesättigten, teilweise oder vollständig ungesättigten Ring, der n Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> bilden gemeinsam mit dem sie bindenden Stickstoffatom einen durch jeweils v Reste aus der Gruppe Cyano, Nitro, Halogen, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-(Y), und und Stickstoff enthält

Reste aus der Gruppe Cyano, Nitro, Halogen, ( $C_1$ - $C_6$ )-Alkyl-(Y) $_p$  und Halogen-( $C_1$ - $\mathrm{R}^2$  und  $\mathrm{R}^3$  bilden gemeinsam mit dem sie bindenden Stickstoffatom einen durch v  $C_6$ )-alkyl-(Y) $_9$  substituierten Ring aus der Gruppe Benzothiazol, Benzoxazol, Benzopyrazol und Benzopyrrol. 5

bedeutet Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl oder (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Halogenalkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-Cycloalkyl oder (C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-Halogencycloalkyl; <u></u>₹ 5

bedeutet (C,-C<sub>6</sub>)-Alkyl, Halogen-(C,-C<sub>6</sub>)-alkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-Cycloalkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-Cyano, ( $C_1$ - $C_4$ )-Alkyl, Halogen-( $C_1$ - $C_4$ )-alkyl, ( $C_1$ - $C_4$ )-Alkoxy und Halogen-( $C_1$ - $C_4$ )-Halogen-cycloalkyl, oder jeweils durch v Reste aus der Gruppe Halogen, Nitro, alkoxy substituiertes Phenyl; R<sub>2</sub>

20

Alkylcarbonyl, Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-alkylcarbonyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkoxycarbonyl, Halogen-(C<sub>1</sub>bedeutet Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)å.

- jeweils durch v Reste aus der Gruppe Halogen, Nitro, Cyano, (C<sub>1</sub>-C₄)-Alkyl, Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkoxy und Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-alkoxy substituiertes Benzyl, dialkylaminocarbonyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkylsulfonyl, Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-alkylsulfonyl, alkylaminocarbonyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Dialkylaminocarbonyl, Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-. C<sub>6</sub>)-alkoxycarbonyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkylaminocarbonyl, Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Benzoyl, Benzoylmethyl, Phenoxycarbonyl oder Phenylsulfonyl; 25
- bedeutet 1 oder 2;

Ε

8

- bedeutet 0, 1 oder 2;
- bedeutet 0 oder 1;
- bedeutet 0, 1, 2 oder 3;
- bedeuten jeweils unabhängig voneinander 0,1, 2, 3 oder 4; x pun w
- wobei w und x nicht gleichzeitig null sein sollen.

Verbindungen der Formel (I) in Abhängigkeit von äußeren Bedingungen, wie Für den Fall, daß R<sup>5</sup> für Wasserstoff steht, können die erfindungsgernäßen

- Lösungsmittel und pH-Wert, in unterschiedlichen tautomeren Strukturen auftreten. Je Erdalkalimetallen, wie Lithium, Natrium, Kalium, Magnesium und Calcium, sowie nach Art der Substituenten enthalten die Verbindungen der Formel (I) ein acides Proton, das durch Umsetzung mit einer Base entfernt werden kann. Als Basen eignen sich beispielsweise Hydride, Hydroxide und Carbonate von Alkali- und 9
  - Ammoniak und organische Amine wie Triethylamin und Pyridin. Solche Salze sind ebenfalls Gegenstand der Erfindung. 5

C-Atomen geradkettig oder verzweigt sein. Alkylreste bedeuten z.B. Methyl, Ethyl, nın Formel (I) und allen nachfolgenden Formeln können Alkylreste mit mehr als zwei

- Atome geradkettig oder verzweigt sein. Die daran gebundenen Reste können sich ,3-Dimethylbutyl. Die Kohlenstoffkette I. kann ebenfalls, je nach Anzahl ihrer Coder i-Propyl, n., i., t. oder 2-Butyl, Pentyle, Hexyle, wie n-Hexyl, i-Hexyl und an beliebiger Position dieser Kette befinden. 2
- Ist eine Gruppe mehrfach durch Reste substituiert, so ist darunter zu verstehen, daß diese Gruppe durch ein oder mehrere gleiche oder verschiedene der genannten Reste substituiert ist. 25

Cycloalkyl bedeutet ein carbocyclisches, gesättigtes Ringsystem mit drei bis neun C-Atomen, z.B. Cyclopropyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl. Analog bedeutet Kohlenstoffringgliedern, z.B. Cyclopropenyl, Cyclobutenyl, Cyclpentyl und Cycloalkenyl eine monocyclische Alkenylgruppe mit drei bis neun

ဗ္က

Cyclohexenyl, wobei sich die Doppelbindung an beliebiger Position befinden kann. Im Falle zusammengesetzter Reste, wie Cycloalkylalkenyl, kann sich der erstgenannte Rest an beliebiger Position des zweitgenannten befinden. Im Falle einer zweifach substituierten Aminogruppe, wie Dialkylamino, können diese beiden Substituenten gleich oder verschieden sein. ഹ

CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CI; Halogenalkoxy ist z.B. OCF<sub>3</sub>, OCHF<sub>2</sub>, OCH<sub>2</sub>F, CF<sub>3</sub>CF<sub>2</sub>O, OCH<sub>2</sub>CF<sub>3</sub> und insbesondere durch Fluor oder Chlor, teilweise oder vollständig substituiertes Alkyl, Halogen bedeutet Fluor, Chlor, Brom oder lod. Halogenalkyl, -alkenyl und -alkinyl OCH2CH2CI; entsprechendes gilt für Halogenalkenyl und andere durch Halogen Alkenyl bzw. Alkinyl, z.B. CF<sub>3</sub>, CHF<sub>2</sub>, CH<sub>2</sub>F, CF<sub>3</sub>CF<sub>2</sub>, CH<sub>2</sub>FCHCl, CCl<sub>3</sub>, CHCl<sub>2</sub>, oedeuten durch Halogen, vorzugsweise durch Fluor, Chlor und/oder Brom,

9

substituierte Reste.

Heteroatome ausgewählt aus einer Gruppe bestehend aus Sauerstoff, Stickstoff und Pyrrolidinyl, 3-Isoxazoldinyl, 4-Isoxazolidinyl, 5-Isoxoazolidinyl, 3-Isothioazolidinyl, 4isothiazolidinyl, 5-Isothiazolidinyl, 1-Pyrazolidinyl, 3-Pyrazolidinyl, 4-Pyrazolidinyl, 5-Thiazolidinyl, 5-Thiazolidinyl, 2-Imidazolidinyl, 4-Imidazolidinyl, 1,2,4-Oxa-diązolidin-Jnter dem Begriff Heterocyclyl sind drei- bis sechsgliedrige, gesättigte oder partiell Schwefel enthalten. Die Verknüpfung kann, sofern chemisch möglich an beliebiger ungesättige mono- oder polycyclische Heterocyclen zu verstehen, die ein bis drei furanyl, 2-Tetrahydrothienyl, 3-Tetrahydrothienyl, 1-Pyrrolidinyl, 2-Pyrrolidinyl, 3-3-yı, 1,2,4-Oxadiazolidin-5-yı, 1,2,4-Thiadiazolidin-3-yı, 1,2,4-Thiadiazolidin-5-yı, Triazolidin-2-yl, 2,3-Dihydrofur-2-yl, 2,3-Dihydrofur-3-yl, 2,3-Dihydrofur-4-yl, 2,3-Position des Heterocyclus erfolgen. Beispiele dafür sind Oxiranyl, 3-Tetrahydro-Pyrazolidinyl, 2-Oxazolidinyl, 4-Oxazolidinyl, 5-Oxazolidinyl, 2-Thiazolidinyl, 4-1,2,4-Triazolidin-3-yl, 1,3,4-Oxazolidin-2-yl, 1,3,4-Thiadiazolidin-2-yl, 1,3,4-22 2

2,5-Dihydroisothiazol-5-yl, 2,3-Dihydroisopyrazol-3-yl, 2,3-Dihydroisopyrazol-4-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-5-yl, 2,5-Dihydroisothiazol-3-yl, 2,5-Dihydroisothiazol-4-yl, 2,3-Dihydroisoxazol-5-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 4,5-Dihydro-isoxazol-4-yl, 2,5-Dihydropyrrol-3-yl, 2,3-Dihydroisoxazol-3-yl, 2,3-Dihydroisoxazol-4-yl,

2,3-Dihydroisopyrazol-5-yl, 4,5-Dihydroisopyrazol-3-yl, 4,5-Dihydroisopyrazol-4-yl, ,5-Dihydroisopyrazol-5-yl, 2,5-Dihydroisopyrazol-3-yl, 2,5-Dihydroisopyrazol-4-yl, 2,5-Dihydroisopyrazol-5-yl, 2,3-Dihydrooxazol-3-yl, 2,3-Dihydrooxazol-4-yl, 2,3-Dihydro-oxazol-5-yl, 4,5-Dihydrooxazol-3-yl, 4,5-Dihydrooxazol-4-yl, 4,5-Dihydrooxazol-5-yl, 2,5-Dihydrooxazol-3-yl, 2,5-Dihydrooxazol-4-yl,

2,5-Dihydrooxazol-5-yl, 2,3-Dihydrothiazol-2-yl, 2,3-Dihydrothiazol-4-yl, 2,3-Dihydrothiazol-5-yl, 4,5-Dihydrothiazol-2-yl, 4,5-Dihydrothiazol-4-yl, 9

2,5-Dihydrothiazol-5-yl, 2,3-Dihydroimidazol-2-yl, 2,3-Dihydroimidazol-4-yl, 4,5-Dihydrothiazol-5-yl, 2,5-Dihydrothiazol-2-yl, 2,5-Dihydrothiazol-4-yl,

4,5-Dihydroimidazol-5-yl, 2,5-Dihydroimidazol-2-yl, 2,5-Dihydroimidazol-4-yl, 2,5-2,3-Dihydroimidazol-5-yl, 4,5-Dihydroimidazol-2-yl, 4,5-Dihydroimidazol-4-yl, रि

Dihydroimidazol-5-yl, 1-Morpholinyl, 2-Morpholinyl, 3-Morpholinyl, 1-Piperidinyl, 2oynimidinyl, 2-Tetrahydropyrazinyl, 1,3,5-Tetrahydrotriazin-2-yl, 1,2,4-Tetrahydro-Piperidinyl, 3-Piperidinyl, 4-Piperidinyl, 3-Tetrahydropyridazinyl, 4-Tetrahydropyridazinyl, 2-Tetrahydropyrimidinyl, 4-Tetrahydropyrimidinyl, 5-Tetrahydro-

Benzothiazin-2-yl, 1,3-Dithian-2-yl, 1,1-Dioxo-2,3,4,5-tetrahydrothein-2-yl, 2H-1,4triazin-3-yl, 1,3-Dihydrooxazin-2-yl, 1,3-Dithian-2-yl, 2-Tetrahydropyranyl, 1,3-Dioxolan-2-yl, 3,4,5,6-Tetrahydropyridin-2-yl, 4H-1,3-Thiazin-2-yl, 4H-3,1-Benzothiazin-3-yl, 2H-1,4-Benzoxazin-3-yl, 1,3-Dihydrooxazin-2-yl. 2

Any steht für einen aromatischen mono- oder polycyclischen Kohlenwasserstoffrest, B. Phenyl, Naphthyl, Biphenyl und Phenanthryl, vorzugsweise Phenyl. Die Verknüpfung kann grundsätzlich an beliebiger Position von Aryl erfolgen. 25

Stickstoffatome und ein Sauerstoff- oder ein Schwefelatom oder ein Sauerstoff- oder Heteroary/ steht für einen aromatischen mono-, bi- oder tricyclischen Rest, der ein Schwefelatom enthält. Die Verknüpfung kann, sofern chemisch möglich, an neben Kohlenstoffringgliedern ein bis vier Stickstoffatome oder ein bis drei 3

Dihydrothien-3-yl, 2,3-Dihydrothien-4-yl, 2,3-Dihydrothien-5-yl, 2,5-Dihydrothien-2-yl,

9

2,3-Dihydropyrrol-4-yl, 2,3-Dihydropyrrol-5-yl, 2,5-Dihydropyrrol-2-yl 2,5-Dihydrothien-3-yl, 2,3-Dihydropyrrol-2-yl, 2,3-Dihydropyrrol-3-yl,

Dihydrofur-5-yl, 2,5-Dihydrofur-2-yl, 2,5-Dihydrofur-3-yl, 2,3-Dihydrothien-2-yl, 2,3-

beliebiger Position von Aryl erfolgen. Beispiele für 5-gliedriges Heteroaryl sind 2-Pyrrolyl, 3-Pyrazolyl, 3-Pyrazolyl, 4-Pyrazolyl, 5-Pyrazolyl, 2-Imidazolyl, 4-Imidazolyl, 1,2,4-Triazolyl-3-yl, 1,3,4-Triazol-2-yl, 2-Furyl, 3-Furyl, 2-Thienyl, 3-Thienyl, 3-Pyrrolyl, 3-Pyrrolyl, 3-Isoxazolyl, 5-Isoxazolyl, 5-Isoxazolyl,

4-Isothiazolyl, 5-Isothiazolyl, 3-Pyrazolyl, 4-Pyrazolyl, 5-Pyrazolyl, 2-Oxazolyl, 4-Oxazolyl, 5-Oxazolyl, 2-Thiazolyl, 4-Thiazolyl, 5-Thiazolyl, 2-Imidazolyl, 1,2,4-Oxadiazol-3-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3-yl, 1,2,4-Thiadiazol-2-yl, 1,3,4-Triazol-3-yl, 1,3,4-Oxadiazol-2-yl, 1,3,4-Thiadiazol-2-yl, 1,3,4-Triazol-2-yl, 1,3,4-Triazol-2-yl, 1,3,4-Thiadiazol-2-yl, 1,

10 Pyridazinyl, 4-Pyridazinyl, 2-Pyrimdinyl, 4-Pyrimidinyl, 5-Pyrimidinyl, 2-Pyrazinyl, 1,3,5-Triazin-2-yl, 1,2,4-Triazin-3-yl und 1,2,4,5-Tetrazin-3-yl. Beispiele für anneliertes 5-gliedriges Heteroaryl sind Benzothiazol-2-yl und Benzoxazol-2-yl. Beispiele für benzokondensierte 6-gliedriges Heteroaryl sind Chinolin, Isochinolin, Chinazolin und Chinoxalin.

Ist eine Gruppe mehrfach substituiert, so ist darunter zu verstehen, daß bei der Kombination der verschiedenen Substituenten die allgemeinen Grundsätze des Aufbaus chemischer Verbindungen zu beachten sind, d.h. daß riicht Verbindungen gebildet werden, von denen der Fachmann weiß, daß sie chemisch instabil oder nicht möglich sind.

20

Die Verbindungen der Formel (I) können je nach Art und Verknüpfung der Substituenten als Stereoisomere vorliegen. Sind beispielsweise ein oder mehrere asymmetrische C-Atome vorhanden, so können Enantiomere und Diastereomere auftreten. Stereoisomere lassen sich aus den bei der Herstellung anfallenden Gemischen nach üblichen Trennmethoden, z.B. durch chromatographische Trennverfahren, erhalten. Ebenso können Stereoisomere durch Einsatz stereoselektiver Reaktionen unter Verwendung öptisch aktiver Ausgangs- und/oder Hilfsstoffe selektiv hergestellt werden. Die Erfindung betrifft auch alle Stereoisomeren und deren Gemische, die von der allgemeinen Formel (I) umfaßt,

25

Als vorteilhaft haben sich Verbindungen der Formel (I) herausgestellt, worin R², R³ bedeuten unabhängig voneinander Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkenyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Cycloalkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-Cycloalkenyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-(C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-cycloalkenyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkenyl-(C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-cycloalkyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkenyl-(C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-cycloalkyl,

5 (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkenyl-(C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-cycloalkenyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkinyl-(C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-cycloalkyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkinyl-(C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-cycloalkenyl, geradkettiges oder verzweigtes [O-C(R<sup>6</sup>)<sub>2</sub>]<sub>w</sub>-[O-C(R<sup>6</sup>)<sub>2</sub>]<sub>x</sub>-R<sup>6</sup>, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-aryl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkenyl-aryl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkinyl-aryl, geradkettiges oder verzweigtes [O-C(R<sup>6</sup>)<sub>2</sub>]<sub>w</sub>-[O-C(R<sup>6</sup>)<sub>2</sub>]<sub>x</sub>-Aryl, wobei die letzten 16 der vorstehend genannten Reste durch v Reste aus der Gruppe Cyano, Nitro und

Halogen substituiert sind,

durch v Reste aus der Gruppe Cyano, Nitro, Halogen, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-(Y) $_p$  und Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-alkyl-(Y) $_p$  substituiertes Aryl,

der

5

R² und R³ bilden gemeinsam mit dem sie bindenden Stickstoffatom einen jeweils durch v Reste aus der Gruppe Cyano, Nitro, Halogen, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-(Y)<sub>p</sub> und Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-alkyl-(Y)<sub>p</sub> substituierten 5- oder 6-gliedrigen, gesättigten, teilweise oder vollständig ungesättigten Ring, der n Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff und Stickstoff enthält,

oder

20 R² und R³ bilden gemeinsam mit dem sie bindenden Stickstoffatom einen jeweils durch v Reste aus der Gruppe Cyano, Nitro, Halogen, (C₁-C₀)-Alkyl-(Y)<sub>p</sub> und Halogen-(C₁-C₀)-alkyl-(Y)<sub>p</sub> substituierten Ring aus der Gruppe Benzothiazol, Benzoxazol, Benzopyrazol und Benzopyrrol, und die anderen Substituenten und Indices jeweils die weiter oben genannten Bedeutungen haben.

25

Bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I), worin Y für Sauerstoff und R<sup>1c</sup> für Wasserstoff stehen, und die anderen Substituenten und Indices jeweils die weiter oben genannten Bedeutungen haben.

30 Bevorzugt sind auch Verbindungen der allgemeinen Formel (I), worin

O oder S(O), bedeutet;

jedoch nicht spezifisch definiert sind.

R<sup>13</sup>, R<sup>10</sup> unabhängig voneinander F, Cl, Br, CH<sub>3</sub>, CH<sub>3</sub>S, CH<sub>3</sub>O, CH<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>SO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>CH<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>, Cyclopropyl-SO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub> oder NO<sub>2</sub> bedeuten; R<sup>2</sup> , R<sup>3</sup> unabhångig voneinander Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkenyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>) Alkinyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-Cycloalkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-(C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-cycloalkyl, wobei die letzten 5

genannten Reste mit v Resten aus der Gruppe Cyano, Nitro und Halogen substituiert sind, Aryl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-aryl, wobei die letzten 2 genannten Reste mit v Resten aus der Gruppe Cyano, Nitro, Halogen, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-(Y)<sub>p</sub> und Halo-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-alkyl-(Y)<sub>p</sub> substituiert sind, bedeuten, oder Ω

Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-alkyl-(Y)<sub>p</sub> substituierten 5- oder 6-gliedrigen, gesättigten, teilweise oder vollständig ungesättigten Ring, der n Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> bilden gemeinsam mit dem sie bindenden Stickstoffatom einen jeweils durch v Reste aus der Gruppe Cyano, Nitro, Halogen, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-(Y)<sub>p</sub> und und Stickstoff enthält,

9

5

R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> bilden gemeinsam mit dem sie bindenden Stickstoffatom einen jeweils Benzoxazol, Benzopyrazol und Benzopyrrol, und die anderen Substituenten und durch v Reste aus der Gruppe Cyano, Nitro, Halogen, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-(Y)<sub>9</sub> und Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-alkyt-(Y)<sub>p</sub> substituierten Ring aus der Gruppe Benzothiazol, Indices jeweils die weiter oben genannten Bedeutungen haben.

Sauerstoff steht, und die anderen Substituenten und Indices jeweils die weiter oben Besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I), worin X für genannten Bedeutungen haben.

20

 $\mathsf{R}^2$  ;  $\mathsf{R}^3$  unabhängig voneinander Wasserstoff oder (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl bedeuten, Ebenfalls bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I), worin 25

oge

für Wasserstoff, Methyl oder Cyclopropyl steht, und die anderen Substituenten R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> bilden gemeinsam mit dem sie bindenden Stickstoffatom einen Ring aus der Gruppe Morpholin, Pyrrolidin, Piperidin, Pyrrol, Pyrazol und 2,3-Dihydroindol; ₹.

und Indices jeweils die weiter oben genannten Bedeutungen haben.

30

Weiterhin besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I), worin jeweils durch v Reste aus der Gruppe Halogen, Nitro, Cyano, (C₁-C₄)-Alkyl, Halogen- $(C_1-C_4)$ -alkyl,  $(C_1-C_4)$ -Alkoxy und Halogen- $(C_1-C_4)$ -alkoxy substituiertes Benzoyl oder Phenylsulfonyl, und die anderen Substituenten und Indices jeweils die weiter oben Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkylcarbonyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkylsulfonyl,

Ganz besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I), worin

genannten Bedeutungen haben.

CH2, C(CH3)H oder CH2CH2 bedeutet;

R¹a, R¹b unabhängig voeinander Cl, Br, NO2, CH3, CH3SO2 oder C2H5SO2 bedeuten;  $R^2,\,R^3\,$  jeweils Wasserstoff oder (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl bedeuten; 5

Methyl oder Ethyl bedeutet; ъ. und die anderen Substituenten und Indices jeweils die weiter oben genannten Bedeutungen haben.

5

sofern nicht anders definiert, dieselbe Bedeutung wie unter Formel (I) beschrieben. in allen nachfolgend genannten Formeln haben die Substituenten und Symbole,

Halogen, Hydroxy oder Alkoxy steht, mit einem Pyrazol (II) in Anwesenheit einer Erfindungsgemäße Verbindungen, in denen R<sup>e</sup> für Wasserstoff steht, können basenkatalysierte Umsetzung einer Verbindung der Formel (IIIa), in der T für Cyanid-Quelle hergestellt werden. Solche Methoden sind beispielsweise in beispielsweise nach der in Schema 1 angegebenen Methode durch NO 99/10328 beschrieben.

20

Schema 1:

hergestellt werden. Solche Methoden sind z.B. aus Houben-Weyl Band 6/3, S. 54 bis Halogen, Mesyl, Tosyl oder Triflat steht, gemåß an sich bekannten Methoden Verbindungen der Formel (IIIb) und (IVa), in der E für eine Fluchtgruppe wie Verbindungen der Formel (IIIa) können beispielsweise nach Schema 2 aus 69, Band 9, S. 103 bis 115 und Band 11, S. 97 bekannt.

S

Schema 2:

Methoden sind z. B. aus WO 98/42648, Houben-Weyl Band 6/3, S. 75 bis 78, Band von Verbindungen der Formel (IIIc), worin E¹ für eine Fluchtgruppe wie Triflat oder Verbindungen der Formel (IIIa) können gemäß Schema 3 auch durch Umsetzung Nonaflat steht, mit Verbindungen der Formel (IVb) hergestellt werden. Solche 9, S. 103 bis 105 bekannt.

5

Schema 3:

5

Umsetzung von Verbindungen der Formel (IIId) mit Verbindungen  $\mathsf{E}^2$ - $\mathsf{R}^3$ , worin  $\mathsf{E}^2$ Solche Methoden sind z. B. aus Houben-Weyl Band 8, S. 708, ES/2, S.998 und Ebenso können Verbindungen der Formel (IIIa) gemäß Schema 4 auch durch für eine Abgangsgruppe wie Chlor, Brom oder Mesyl steht hergestellt werden.

Schema 4:

1213 bekannt.

Ω

Verbindungen der Formel (IVa) können beispielsweise nach Schema 5 aus

5

(VIII) gemäß an sich bekannten Methoden hergestellt werden. Solche Methoden sind z.B. aus Houben-Weyl Band 8, S. 647 bis 660, Band 11/2, S. 1 bis 73 (insbesondere E2 für eine Gruppe wie Chlor, Brom, Mesyl oder Tosyl steht, mit Aminen der Formel S. 10 bis 14 und 20 bis 23), Band E 5/2, S. 934 bis 1135 und aus J. Org. Chem. 39 Verbindungen der Formel (VII), in der E für eine Gruppe wie Chlor oder Alkoxy und (1974) S. 2607 bis 2612 bekannt.

Schema 5:

5

$$E \xrightarrow{K} E^{2} + H \xrightarrow{K} R^{3} \xrightarrow{E} \underbrace{K}^{2} + H \xrightarrow{K} R^{3}$$
(WII)

Verbindungen der Formel (IVb) können beispielsweise nach den in US 4,264,520,

DE 3 222 229 und J. Med. Chem. 39 (1996) 26, S. 5236 bis 5245 beschriebenen Methoden hergestellt werden.

Verbindungen der Formel (Ia) mit Verbindungen der Formel (VIII), in der  ${\rm E}^3$  für eine nucleophil austauschbare Abgangsgruppe steht, umgesetzt. Solche Methoden sind Hydroxy steht, können beispielsweise gemäß Schema 6 durch dem Fachmann an Erfindungsgemäße Verbindungen der Formel (I), in der  ${\sf R}^6$  für andere Reste als sich bekannte Substitutionsreaktionen hergestellt werden. Dazu werden

Schema 6:

z. B. aus WO 99/10328 bekannt.

S

herbizide Wirksamkeit gegen ein breites Spektrum wirtschaftlich wichtiger mono- und Cynodon, Imperata sowie Sorghum und auch ausdauernde Cyperusarten gut erfaßt. die aus Rhizomen, Wurzelstöcken oder anderen Dauerorganen austreiben, werden Arten erfolgen soll. Auf der Seite der monokotylen Unkrautarten werden z.B. Avena. Bei dikotylen Unkrautarten erstreckt sich das Wirkungsspektrum auf Arten wie z.B. Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) weisen eine ausgezeichnete dikotyler Schadpflanzen auf. Auch schwer bekämpfbare perennierende Unkräuter, Unkrautflora genannt, die durch die erfindungsgemäßen Verbindungen kontrolliert aus der annuellen Gruppe und auf seiten der perennierenden Spezies Agropyron, werden können, ohne daß durch die Nennung eine Beschränkung auf bestimmte Lolium, Alopecurus, Phalaris, Echinochloa, Digitaria, Setaria sowie Cyperusarten Galium, Viola, Veronica, Lamium, Stellaria, Amaranthus, Sinapis, Ipomoea, Sida, werden. Im einzelnen seien beispielhaft einige Vertreter der mono- und dikotylen Substanzen im Vorsaat-, Vorauflauf- oder Nachauflaufverfahren ausgebracht durch die Wirkstoffe gut erfaßt. Dabei ist es in der Regel unerheblich, ob die

2

5

9

bedingungen im Reis vorkommende Schadpflanzen wie z.B. Echinochloa, Sagittaria, Matricaria und Abutilon auf der annuellen Seite sowie Convolvulus, Cirsium, Rumex and Artemisia bei den perennierenden Unkräutern. Unter den spezifischen Kultur-Alisma, Eleocharis, Scirpus und Cyperus werden von den erfindungsgemäßen

- wachsen bis zum Keimblattstadium heran, stellen jedoch dann ihr Wachstum ein und erbindungen vor dem Keimen auf die Erdoberfläche appliziert, so wird entweder Wirkstoffen ebenfalls hervorragend bekämpft. Werden die erfindungsgemäßen las Auflaufen der Unkrautkeimlinge vollständig verhindert oder die Unkräuter sterben schließlich nach Ablauf von drei bis vier Wochen vollkommen ab. Bei S
  - Applikation der Wirkstoffe auf die grünen Pflanzenteile im Nachauflaufverfahren tritt Nachstumsstadium stehen oder sterben nach einer gewissen Zeit ganz ab, so daß auf diese Weise eine für die Kulturpflanzen schädliche Unkrautkonkurrenz sehr früh sbenfalls sehr rasch nach der Behandlung ein drastischer Wachstumsstop ein und Jie Unkrautpflanzen bleiben in dem zum Applikationszeitpunkt vorhandenen 2
- sp., Echinochloa sp., Cyperus serotinus, Lolium multiflorum, Setaria viridis, Sagittaria /erbindungen eine hervorragende Wirkung gegen Amaranthus retroflexus, Avena und nachhaltig beseitigt wird. Insbesondere zeigen die erfindungsgernäßen pygmaea, Scirpus juncoides, Sinapis sp. und Stellaria media. 5
- Kulturpflanzen wirtschaftlich bedeutender Kulturen wie z.B. Weizen, Gerste, Roggen, geschädigt. Insbesondere weisen sie eine ausgezeichnete Verträglichkeit in Weizen, Obgleich die erfindungsgemäßen Verbindungen eine ausgezeichnete herbizide Reis, Mais, Zuckerrübe, Baumwolle und Soja nur unwesentlich oder gar nicht Aktivität gegenüber mono- und dikotylen Unkräutern aufweisen, werden 20
  - Mais und Reis auf. Die vorliegenden Verbindungen eignen sich aus diesen Gründen sehr gut zur selektiven Bekämpfung von unerwünschtem Pflanzenwuchs in andwirtschaftlichen Nutzpflanzungen oder in Zierpflanzungen. 25

ransgenen Pilanzen zeichnen sich in der Regel durch besondere vorteilhafte entwickelnden gentechnisch veränderten Pflanzen eingesetzt werden. Die Bekämpfung von Schadpflanzen in Kulturen von bekannten oder noch zu Aufgrund ihrer herbiziden Eigenschaften können die Wirkstoffe auch zur 30



Eigenschaften aus, beispielsweise durch Resistenzen gegenüber bestimmten Pestiziden, vor allem bestimmten Herbiziden, Resistenzen gegenüber Pflanzenkrankheiten oder Erregem von Pflanzenkrankheiten wie bestimmten Insekten oder Mikroorganismen wie Pilzen, Bakterien oder Viren. Andere besondere Eigenschaften betreffen z. B. das Erntegut hinsichtlich Menge, Qualität, Lagerfähigkeit, Zusammensetzung und spezieller Inhaltsstoffe. So sind transgene Pflanzen mit erhöhtem Stärkegehalt oder veränderter Qualität der Stärke oder solche mit anderer Fettsäurezusammensetzung des Ernteguts bekannt.

Ŋ

10 Bevorzugt ist die Anwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) oder deren Salze in wirtschaftlich bedeutenden transgenen Kulturen von Nutz- und Zierpflanzen, z. B. von Getreide wie Weizen, Gerste, Roggen, Hafer, Hirse, Reis, Maniok und Mais oder auch Kulturen von Zuckerrübe, Baumwolle, Soja, Raps, Kartoffel, Tomate, Erbse und anderen Gemüsesorten. Vorzugsweise können die Verbindungen der Formel (I) als Herbizide in Nutzpflanzenkulturen eingesetzt werden, welche gegenüber den phytotoxischen Wirkungen der Herbizide resistent sind bzw. gentechnisch resistent gemacht worden sind.

Herkömmliche Wege zur Herstellung neuer Pflanzen, die im Vergleich zu bisher vorkommenden Pflanzen modifizierte Eigenschaften aufweisen, bestehen beispielsweise in klassischen Züchtungsverfahren und der Erzeugung von Mutanten. Alternativ können neue Pflanzen mit veränderten Eigenschaften mit Hilfe gentechnischer Verfahren erzeugt werden (siehe z. B. EP-A-0221044, EP-A-0131624). Beschrieben wurden beispielsweise in mehreren Fällen

 gentechnische Veränderungen von Kulturpflanzen zwecks Modifikation der in den Pflanzen synthetisierten Stärke (z. B. WO 92/11376, WO 92/14827, WO 91/19806),

25

transgene Kulturpflanzen, welche gegen bestimmte Herbizide vom Typ Glufosinate (vgl. z. B. EP-A-0242236, EP-A-242246) oder Glyphosate (WO 92/00377) oder der Sulfonylharnstoffe (EP-A-0257993, US-A-5013659) resistent sind,

ဓ္ဌ

16



 transgene Kulturpflanzen mit modifizierter Fettsäurezusammensetzung (WO 91/13972).

S

Zahlreiche molekularbiologische Techniken, mit denen neue transgene Pflanzen mit veränderten Eigenschaften hergestellt werden können, sind im Prinzip bekannt;

- 10 siehe z.B. Sambrook et al., 1989, Molecular Cloning, A Laboratory Manual, 2. Aufl. Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY; oder Winnacker "Gene und Klone", VCH Weinheim 2. Auflage 1996 oder Christou, "Trends in Plant Science" 1 (1996) 423-431).
- Für derartige gentechnische Manipulationen können Nucleinsäuremoleküle in Plasmide eingebracht werden, die eine Mutagenese oder eine Sequenzveränderung durch Rekombination von DNA-Sequenzen erlauben. Mit Hilfe der obengenannten Standardverfahren können z. B. Basenaustausche vorgenommen, Teilsequenzen entfernt oder natürliche oder synthetische Sequenzen hinzugefügt werden. Für die

5

Verbindung der DNA-Fragmente untereinander können an die Fragmente Adaptoren

oder Linker angesetzt werden.

2

Die Herstellung von Pflanzenzellen mit einer verringerten Aktivität eines Genprodulds kann beispielsweise erzielt werden durch die Expression mindestens

- 25 einer entsprechenden antisense-RNA, einer sense-RNA zur Erzielung eines Cosuppressionseffektes oder die Expression mindestens eines entsprechend konstruierten Ribozyms, das spezifisch Transkripte des obengenannten Genprodukts spaltet.
- 30 Hierzu können zum einen DNA-Moleküle verwendet werden, die die gesamte codierende Sequenz eines Genprodukts einschließlich eventuell vorhandener flankierender Sequenzen umfassen, als auch DNA-Moleküle, die nur Teile der



codierenden Sequenz umfassen, wobei diese Teile lang genug sein müssen, um in den Zellen einen antisense-Effekt zu bewirken. Möglich ist auch die Verwendung von DNA-Sequenzen, die einen hohen Grad an Homologie zu den codiereden Sequenzen eines Genprodukts aufweisen, aber nicht vollkommen identisch sind.

Bei der Expression von Nucleinsäuremolekülen in Pflanzen kann das synthetisierte Protein in jedem beliebigen Kompartiment der pflanzlichen Zelle lokalisiert sein. Um aber die Lokalisation in einem bestimmten Kompartiment zu erreichen, kann z. B. die codierende Region mit DNA-Sequenzen verknüpft werden, die die Lokalisierung in

 einem bestimmten Kompartiment gewährleisten. Derartige Sequenzen sind dem Fachmann bekannt (siehe beispielsweise Braun et al., EMBO J. 11 (1992), 3219-3227; Wolter et al., Proc. Natt. Acad. Sci. USA 85 (1988), 846-850; Sonnewald et al., Plant J. 1 (1991), 95-106). 15 Die transgenen Pflanzenzellen können nach bekannten Techniken zu ganzen Pflanzen regeneriert werden. Bei den transgenen Pflanzen kann es sich prinzipiell um Pflanzen jeder beliebigen Pflanzenspezies handeln, d.h. sowohl monokotyle als auch dikotyle Pflanzen.

20 So sind transgene Pflanzen erhältlich, die veränderte Eigenschaften durch Überexpression, Suppression oder Inhibierung homologer (= natürlicher) Gene oder Gensequenzen oder Expression heterologer (= fremder) Gene oder Gensequenzen aufweisen. 25 Bei der Anwendung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe in transgenen Kulturen treten neben den in anderen Kulturen zu beobachtenden Wirkungen gegenüber Schadpflanzen oftmals Wirkungen auf, die für die Applikation in der jeweiligen transgenen Kultur spezifisch sind, beispielsweise ein verändertes oder speziell erweitertes Unkrautspektrum, das bekämpft werden kann, veränderte Aufwandmengen, die für die Applikation eingesetzt werden können, vorzugsweise gute Kombinierbarkeit mit den Herbiziden, gegenüber denen die transgene Kultur resistent ist, sowie Beeinflussung von Wuchs und Ertrag der transgenen Kulturpflanzen, Gegenstand der



48

Erfindung ist deshalb auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen als Herbizide zur Bekämpfung von Schadpflanzen in transgenen Kulturpflanzen.

Darüberhinaus weisen die erfindungsgemäßen Substanzen hervorragende

5 wachsturnsregulatorische Eigenschaften bei Kulturpflanzen auf. Sie greifen
regulierend in den pflanzeneigenen Stoffwechsel ein und können damit zur gezielten
Beeinflussung von Pflanzeninhaltsstoffen und zur Ernteerleichterung wie z.B. durch
Auslösen von Desikkation und Wuchsstauchung eingesetzt werden. Desweiteren
eignen sie sich auch zur generellen Steuerung und Hemmung von unerwünschtem

10 vegetativen Wachstum, ohne dabei die Pflanzen abzutöten. Eine Hemmung des vegetativen Wachstums spielt bei vielen mono- und dikotylen Kulturen eine große Rolle, da das Lagem hierdurch verringert oder völlig verhindert werden kann. Die erfindungsgemäßen Verbindungen können in Form von Spritzpulvem,

emulgierbaren Konzentraten, versprühbaren Lösungen, Stäubemitteln oder

Granulaten in den üblichen Zubereitungen angewendet werden. Ein weiterer

Gegenstand der Erfindung sind deshalb auch herbizide Mittel, die Verbindungen der

Formel (I) enthalten. Die Verbindungen der Formel (I) können auf verschiedene Art

formuliert werden, je nachdem welche biologischen und/oder chemisch-

20 physikalischen Parameter vor-gegeben sind. Als Formulierungsmöglichkeiten kommen beispielsweise in Frage. Spritzpulver (WP), wasserfösliche Pulver (SP), wasserfösliche Konzentrate, emulgierbare Konzentrate (EC), Emulsionen (EW), wie Öl-in-Wasser- und Wasser-in-Öl-Emulsionen, versprühbare I.ösungen, Suspensionskonzentrate (SC), Dispersionen auf Öl- oder Wasserbasis, ölmischbare

1.0sungen, Kapsel-suspensionen (CS), Stäubemittel (DP), Beizmittel, Granulate für die Streu- und Bodenapplikation, Granulate (GR) in Form von Mikro-, Sprüh-, Aufzugs- und Adsorptionsgranulaten, wasserdispergierbare Granulate (WG), wasserlösliche Granulate (SG), ULV-Formulierungen, Mikrokapseln und Wachse. Diese einzelnen Formulierungstypen sind im Prinzip bekannt und werden

30 beispielsweise beschrieben in: Winnacker-Küchler, "Chemische Technologie", Band
 7, C. Hauser Verlag München, 4. Aufl. 1986, Wade van Vallkenburg, "Pesticide

Formulations", Marcel Dekker, N.Y., 1973; K. Martens, "Spray Drying" Handbook, 3rd Ed. 1979, G. Goodwin Ltd. London.

beschrieben in: Watkins, "Handbook of Insecticide Dust Diluents and Carriers", 2nd Chemistry"; 2nd Ed., J. Wiley & Sons, N.Y.; C. Marsden, "Solvents Guide"; 2nd Ed., mittel und weitere Zusatzstoffe sind ebenfalls bekannt und werden beispielsweise Die notwendigen Formulierungshilfsmittel wie Inertmaterialien, Tenside, Lösungs-Interscience, N.Y. 1963; McCutcheon's "Detergents and Emulsifiers Annual", MC Publ. Corp., Ridgewood N.J.; Sisley and Wood, "Encyclopedia of Surface Active Athylenoxidaddukte", Wiss. Verlagsgesell., Stuttgart 1976; Winnacker-Küchler, 'Chemische Technologie", Band 7, C. Hauser Verlag München, 4. Auff. 1986. Ed., Darland Books, Caldwell N.J., H.v. Olphen, "Introduction to Clay Colloid Agents", Chem. Publ. Co. Inc., N.Y. 1964; Schönfeldt, "Grenzflächenaktive

9

S

Wirkstoff außer einem Verdünnungs- oder Inertstoff noch Tenside ionischer und/oder polyoxethyiierte Fettalkohole, polyoxethylierte Fettarnine, Fettalkoholpolyglykolethersaures Natrium, ligninsulfonsaures Natrium, dibutylnaphthalin-sulfonsaures Natrium pulver werden die herbiziden Wirkstoffe beispielsweise in üblichen Apparaturen wie nichtionischer Art (Netzmittel, Dispergiermittel), z.B. polyoxyethylierte Alkylphenole, Spritzpulver sind in Wasser gleichmäßig dispergierbare Präparate, die neben dem oder auch oleoylmethyltaurinsaures Natrium enthalten. Zur Herstellung der Spritzsulfate, Alkansulfonate, Alkylbenzolsulfonate, 2,2'-dinaphthylmethan-6,6'-disulfongleichzeitig oder anschließend mit den Formulierungshilfsrnitteln vermischt. Hammermühlen, Gebläsemühlen und Luftstrahlmühlen fein gemahlen und 15 2

кönnen z.В. verwendet werden: Alkylarylsulfonsaure Calzium-Salze wie Ca-dodecylbenzolsulfonat oder nichtionische Emulgatoren wie Fettsäurepolyglykolester, Alkyloder auch höhersiedenden Aromaten oder Kohlenwasserstoffen oder Mischungen ionischer und/oder nichtionischer Art (Emulgatoren) hergestellt. Als Emulgatoren organischen Lösungsmittel z.B. Butanol, Cyclohexanon, Dirnethylformamid, Xylol der organischen Lösungsmittel unter Zusatz von einem oder mehreren Tensiden Emulgierbare Konzentrate werden durch Auflösen des Wirkstoffes in einem

8

25

20

sationsprodukte, Alkylpolyether, Sorbitanester wie z.B. Sorbitanfettsäure-ester oder arylpolyglykolether, Fettalkoholpolyglykolether, Propylenoxid-Ethylenoxid-Konden-Polyoxethylensorbitanester wie z.B. Polyoxyethylen-sorbitanfettsäureester.

Stäubemittel erhält man durch Vermahlen des Wirkstoffes mit fein verteilten festen Stoffen, z.B. Talkum, natürlichen Tonen, wie Kaolin, Bentonit und Pyrophyllit, oder Diatomeenerde. S

beispielsweise durch Naß-Vermahlung mittels handelsüblicher Perlmühlen und Suspensionskonzentrate können auf Wasser- oder Ölbasis sein. Sie können

9

gegebenenfalls Zusatz von Tensiden, wie sie z.B. oben bei den anderen

Formulierungstypen bereits aufgeführt sind, hergestellt werden.

Emulsionen, z.B. Öl-in-Wasser-Emulsionen (EW), lassen sich beispielsweise mittels

wäßrigen organischen Lösungsmitteln und gegebenenfalls Tensiden, wie sie z.B. Rührern, Kolloidmühlen und/oder statischen Mischern unter Verwendung von ben bei den anderen Formulierungstypen bereits aufgeführt sind, herstellen.

5

Granulate können entweder durch Verdüsen des Wirkstoffes auf adsorptionsfähiges,

20

(aolinite oder von granuliertem Inertmaterial. Auch können geeignete Wirkstoffe in Nirkstoffkonzentraten mittels Klebemitteln, z.B. Polyvinylalkohol, polyacrylsaurem Vatrium oder auch Mineralölen, auf die Oberfläche von Trägerstoffen wie Sand, granuliertes Inertmaterial hergestellt werden oder durch Aufbringen von der für die Herstellung von Düngemittelgranulaten üblichen Weise -

gewünschtenfalls in Mischung mit Düngemitteln – granuliert werden. 25

Wasserdispergierbare Granulate werden in der Regel nach den üblichen Verfahren Hochgeschwindigkeitsmischern und Extrusion ohne festes Inertmaterial hergestellt. wie Sprühtrocknung, Wirbelbett-Granulierung, Teller-Granulierung, Mischung mit

Verfahren in "Spray-Drying Handbook" 3rd ed. 1979, G. Goodwin Ltd., London; J.E. Zur Herstellung von Teller., Fließbett-, Extruder- und Sprühgranulate siehe z.B.



Browning, "Agglomeration", Chemical and Engineering 1967, Seiten 147 ff, "Perry's Chemical Engineer's Handbook", 5th Ed., McGraw-Hill, New York 1973, S. 8-57.

Für weitere Einzelheiten zur Formulierung von Pflanzenschutzmitteln siehe z.B. G.C. Klingman, "Weed Control as a Science", John Wiley and Sons, Inc., New York, 1961, Seiten 81-96 und J.D. Freyer, S.A. Evans, "Weed Control Handbook", 5th Ed., Blackwell Scientific Publications, Oxford, 1968, Seiten 101-103.

S

Die agrochemischen Zubereitungen enthalten in der Regel 0,1 bis 99 Gew.-%, insbesondere 0,1 bis 95 Gew.-%, Wirkstoff der Formel (l). In Spritzpulvern beträgt die Wirkstoffkonzentration z.B. etwa 10 bis 90 Gew.-%, der Rest zu 100 Gew.-% besteht aus üblichen Formulierungsbestandteilen. Bei emulgierbaren Konzentraten kann die Wirkstoffkonzentration etwa 1 bis 90, vorzugsweise 5 bis 80 Gew.-% betragen. Staubförmige Formulierungen enthalten 1 bis 30 Gew.-% Wirkstoff, vorzugsweise meistens 5 bis 20 Gew.-% an Wirkstoff, versprühbare Lösungen enthalten etwa 0,05 bis 80, vorzugsweise 2 bis 50 Gew.-% Wirkstoff. Bei wasserdispergierbaren Granulaten hängt der Wirkstoffgehalt zum Teil davon ab, ob die wirksame Verbindung flüssig oder fest vorliegt und welche Granulierhilfsmittel, Füllstoffe usw. verwendet werden. Bei den in Wasser dispergierbaren Granulaten liegt der Gehalt an Wirkstoff beispielsweise zwischen 1 und 95 Gew.-%,

Daneben enthalten die genannten Wirkstofformulierungen gegebenenfalls die jeweils üblichen Haft-, Netz-, Dispergier-, Emulgier-, Penetrations-, Konservierungs-, Frostschutz- und Lösungsmittel, Füll-, Träger- und Farbstoffe, Entschäumer, Verdunstungshemmer und den pH-Wert und die Viskosität beeinflussende Mittel.

vorzugsweise zwischen 10 und 80 Gew.-%.

Auf der Basis dieser Formulierungen lassen sich auch Kombinationen mit anderen pestizid wirksamen Stoffen, wie z.B. Insektiziden, Akariziden, Herbiziden,

30 Fungiziden, sowie mit Safenern, Düngemitteln und/oder Wachstumsregulatoren herstellen, z.B. in Form einer Fertigformulierung oder als Tankmix.



22

Als Kombinationspartner für die erfindungsgemäßen Wirkstoffe in Mischungsformulierungen oder im Tank-Mix sind beispielsweise bekannte Wirkstoffe einsetzbar, wie sie z.B. in Weed Research 26, 441-445 (1986) oder "The Pesticide Manual", 11th edition, The British Crop Protection Council and the Royal Soc. of Chemistry,

- 5 1997 und dort zitierter Literatur beschrieben sind. Als bekannte Herbizide, die mit den Verbindungen der Formel (I) kombiniert werden können, sind z.B. folgende Wirkstoffe zu nennen (Anmerkung: Die Verbindungen sind entweder mit dem "common name" nach der International Organization for Standardization (ISO) oder mit dem chemischen Namen, ggf. zusammen mit einer üblichen Codenummer
- acetochlor; acifluorfen; aclonifen; AKH 7088, d.h. [[[1-[5-[2-Chloro-4-(trifluoromethyl)-phenoxy]-2-nitrophenyl]-2-methoxyethylidene]-amino]-oxy]-essigsäure und -essigsäuremethylester; alachlor; alloxydim; ametryn; amidosulfuron; amitrol; AMS, d.h. Ammoniumsulfamat; anilofos; asulam; atrazin; azimsulfurone (DPX-A8947);

bezeichnet):

- aziprotryn; barban; BAS 516 H, d.h. 5-Fluor-2-phenyl-4H-3,1-benzoxazin-4-on;
   benazolin; benfluralin; benfuresate; bensulfuron-methyl; bensulide; bentazone;
   benzofenap; benzofluor; benzoylprop-ethyl; benzthiazuron; bialaphos; bifenox;
   bromacil; bromobutide; bromofenoxim; bromoxynil; bromuron; buminafos;
   busoxinone; butachlor; butamifos; butenachlor; buthidazole; butralin; butylate;
   cafenstrole (CH-900); carbetamide; cafentrazone (ICI-A0051); CDAA, d.h. 2-Chlor-
- cafenstrole (CH-900); carbetamide; cafentrazone (ICI-A0051); CDAA, d.h. 2-Chlor-N,N-di-2-propenylacetamid; CDEC, d.h. Diethyldithiocarbaminsäure-2-chilorallylestar, chlomethoxyfen; chloramben; chlorazifop-butyl, chlormesulon (ICI-A0051); chlorbromuron; chlorbufam; chlorfenac; chlorflurecol-methyl; chloridazon; chlorimuron ethyl; chloritrofen; chlorotoluron; chloroxuron; chlorpropham;
- chlorsulfuron; chlorthal-dimethyl; chlorthiamid; cinmethylin; cinosulfuron; clethodim; clodinafop und dessen Esterderivate (z.B. clodinafop-propargyl); clomazone; clomeprop; cloproxydim; clopyralid; cumyluron (JC 940); cyanazine; cycloate; cyclosulfamuron (AC 104); cycloxydim; cycluron; cyhalofop und dessen Esterderivate (z.B. Butylester, DEH-112); cyperquat; cyprazine; cyprazole; daimuron;
- 30 2,4-DB; dalapon; desmedipham; desmetryn; di-allate; dicamba; dichlobenil; dichlorprop; diclofop und dessen Ester wie diclofop-methyl; diethatyl; difenoxuron; difenzoquat; diflufenican; dimethachlor; dimethametryn; dimethenamid



(SAN-582H); dimethazone, clomazon; dimethipin; dimetrasulfuron, dinitramine; dinoseb; dinoterb; diphenamid; dipropetryn; diquat; dithiopyr; diuron; DNOC; eglinazine-ethyl; EL 77, d.h. 5-Cyano-1-(1,1-dimethylethyl)-N-methyl-1H-pyrazole-4-carboxarnid; endothal; EPTC; esprocarb; ethalfluralin; ethametsulfuron-methyl;

- ethidimuron; ethiozin; ethofumesate; F5231, d.h. N-[2-Chlor-4-fluor-5-[4-(3-fluorpropyl)-4,5-dihydro-5-oxo-1H-fetrazol-1-yl]-phenyl]-ethansulfonamid; ethoxyfen und dessen Ester (z.B. Ethylester, HN-252); etobenzanid (HW 52); fenoprop; fenoxaprop und fenoxaprop-P sowie deren Ester, z.B. fenoxaprop-P-ethyl und fenoxaprop-ethyl; fenoxydim; fenuron; flamprop-methyl; flazasulfuron; fluazifop und fluazifop-P-butyl;
- 10 und fluazifop-P und deren Ester, z.B. fluazifop-butyl und fluazifop-P-butyl; fluchloralin; flumetsulam; flumeturon; flumiclorac und dessen Ester (z.B. Pentylester, S-23031); flumioxazin (S-482); flumipropyn; flupoxam (KNW-739); fluorodifen; fluoroglycofen-ethyl; flupropacil (UBIC-4243); fluridone; flurochloridone; fluroxypyr; flurtamone; fomesafen; fosamine; furyloxyfen; glufosinate; glyphosate; halosafen;
- 15 halosulfuron und dessen Ester (z.B. Methylester, NC-319); haloxyfop und dessen Ester, haloxyfop-P (= R-haloxyfop) und dessen Ester, hexazinone; imazapyr, imazamethabenz-methyl; imazaquin und Salze wie das Ammoniumsalz; ioxynil; imazethamethapyr, imazosulfuron; isocarbamid; isopropalin;
- isoproturon; isouron; isoxaben; isoxapyrifop; karbutilate; lactofen; lenacil; linuron;
  20 MCPA; MCPB; mecoprop; mefenacet; mefluidid; mesotrione; metamitron;
  metazachlor; metham; methabenzthiazuron; methazole; methoxyphenone;
- methyldymron; metabenzuron, methobenzuron; metobromuron; metolachlor, metosulam (XRD 511); metoxuron; metribuzin; metsulfuron-methyl; MH; molinate; monalide; monolinuron; monuron; monocarbamide dihydrogensulfate; MT 128, d.h.
- 25 6-Chlor-N-(3-chlor-2-propenyl)-5-methyl-N-phenyl-3-pyridazinamin; MT 5950, d.h. N-{3-Chlor-4-(1-methylethyl)-phenyl]-2-methylpentanamid; naproanilide; napropamide; naptalam; NC 310, d.h. 4-(2,4-dichlorbenzoyl)-1-methyl-5-benzyloxypyrazol; neburon; nicosulfuron; nipyraclophen; nitralin; nitrofen; nitrofluorfen; norflurazon; orbencarb; oryzalin; oxadiargyl (RP-020630); oxadiazon;
- 30 oxyfluorfen; paraquat; pebulate; pendimethalin; perfluidone; phenisopham; phenmedipham; picloram; piperophos; piributicarb; pirifenop-butyl; pretilachlor; primisulfuron-methyl; procyazine; prodiamine; profluralin; proglinazine-ethyl;



prometon; prometryn; propachlor; propanil; propaquizafop und dessen Ester; propazine; propham; propisochlor; propyzamide; prosulfalin; prosulfocarb; prosulfuron (CGA-152005); prynachlor; pyrazolinate; pyrazon; pyrazosulfuron-ethyl; pyrazoxyfen; pyridate; pyrithiobac (KIH-2031); pyroxofop und dessen Ester

- 5 (z.B. Propargylester); quinclorac; quinmerac; quinofop und dessen Esterderivate, quizalofop und quizalofop-P und deren Esterderivate z.B. quizalofop-ethyl; quizalofop-P-tefuryl und -ethyl; remiduron; rimsulfuron (DPX-E 9636); S 275, d.h. 2-[4-Chlor-2-fluor-5-(2-propynyloxy)-phenyl]-4,5,6,7-tetrahydro-2H-indazol; secburneton; sethoxydim; siduron; simazine; simetryn; SN 106279, d.h.
- 10 2-[[7-[2-Chlor-4-(trifluor-methyl)-phenoxy]-2-naphthalenyl]-oxy]-propansäure und -methylester; suclotrione; sulfentrazon (FMC-97285, F-6285); sulfazuron; sulfometuron-methyl; sulfosate (ICI-A0224); TCA; tebutam (GCP-5544); tebuthiuron; terbacil; terbucarb; terbuchlor; terbumeton; terbuthylazine; terbutryn; TFH 450, d.h. N,N-Diethyl-3-[(2-ethyl-6-methylphenyl)-sulfonyl]-1H-1,2,4-triazol-1-carboxamid;
- thenylchlor (NSK-850); thiazafluron; thiazopyr (Mon-13200); thidiazimin (SN-24085); thiobencarb; thifensulfuron-methyl; tiocarbazil; tralkoxydim; tri-allate; triasulfuron; triazofenamide; tribenuron-methyl; triclopyr; tridiphane; trietazine; trifluralin; triflusulfuron und Ester (z.B. Methylester, DPX-66037); trimeturon; tsitodef; vernolate; WL 110547, d.h. 5-Phenoxy-1-[3-(trifluormethyl)-phenyl]-1H-tetrazol;
- 20 UBH-509; D-489; LS 82-556; KPP-300; NC-324; NC-330; KH-218; DPX-N8189; SC-0774; DOWCO-535; DK-8910; V-53482; PP-600; MBH-001; KIH-9201; ET-751; KIH-6127 und KIH-2023.

Zur Anwendung werden die in handelsüblicher Form vorliegenden Formulierungen in üblicher Weise verdünnt z.B. bei Spritzpulvern, emulgierbaren Konzentraten, Dispersionen und wasserdispergierbaren Granulaten mittels Wasser. Staubförmige Zubereitungen, Boden- bzw. Streugranulate sowie versprühbare Lösungen werden vor der Anwendung üblicherweise nicht mehr mit weiteren inerten Stoffen verdünnt. Mit den äußeren Bedingungen wie Temperatur, Feuchtigkeit, der Art des

30 verwendeten Herbizids, u.a. variiert die erforderliche Aufwandmenge der Verbindungen der Formel (I). Sie kann innerhalb weiter Grenzen schwanken, z.B.



zwischen 0,001 und 1,0 kg/ha oder mehr Aktivsubstanz, vorzugsweise liegt sie jedoch zwischen 0,005 und 750 g/ha.

Die nachstehenden Beispiele erläutern die Erfindung.

S

## Chemische Beispiele

Die Herstellung der Ausgangsverbindung 2,4-Dibrom-3-hydroxybenzoesäureethylester erfolgte gemäß US 5,026,896.

Die Abkürzung RT stehl für Raumtemperatur.  $R^f$ bedeutet Retentionswert.

9

Herstellung von 1-Methyl-4-(2-chlor-3-(pyrrolidinocarbonyl-methoxy).4-ethylsulfonylbenzoyl)-pyrazolon (Tabellenbeispiel Nr. 1.60)

2-Chlor-3-hydroxy-4-ethylsulfonyl-benzoesäuremethylester Schritt 1:

33.0 g 2-Chlor-3-hydroxy-4-ethylsulfonyl-benzoesäure wurden in 1300 ml MeOH

aufgenommen. Es wurde mit Wasser gewaschen, über Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> getrocknet und gelöst. Es wurden 174 ml konz. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> zugetropft und dann 5 h unter Rückfuß erhitzt. Die Mischung wurde eingeengt, und der Rückstand wurde in CH2Cl2 vollständig eingeengt. Man erhielt 2-Chlor-3-hydroxy-4-ethylsulfonylbenzoesäuremethylester als gelbes, zähes Öl. 5

8 [CDCl<sub>3</sub>] 1.32 (t, 3l1), 3.24 (q, 2H), 3.96 (s, 3H), 7.38 (d, 1H), 7.65 (d, (Essigester) 0.45 <u>.</u>.. 28.23 g (81% der Theorie) Ausbeute: 'H-NMR: 2

2-Chlor-3-(pyrrolidinocarbonyl-methoxy)-4-ethylsulfonyl-Schritt 2:

benzoesäuremethylester 25

benzoesäuremethylester zugegeben und für 4 h unter Rückfluß erhitzt. Dann wurde auf Wasser gegeben und mit Essigester extrahiert. Die organischen Phasen wurden an Kieselgel (Laufmittel: n-Heptan/Essigester) ergab 2-Chlor-3-(pyrrolidinocarbonylmit Wasser gewaschen, über Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> getrocknet und eingeengt. Chromatographie 0.595 g K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, 0.107g KI und 0.459 g Chloracetylpyrrolidid wurden in 30 ml Aceton vorgelegt. Bei RT wurden 0.600 g 2-Chlor-3-hydroxy-4-ethylsulfonyl-

30

methoxy)-4-ethylsulfonyl-benzoesäuremethylester als farbloses, zähes Öl

26

0.50 g (58% der Theorie) Ausbeute:

δ [CDCl<sub>3</sub>] 1.24 (t, 3H), 1.88 (m, 2H), 2.00 (m, 2H), 3.29 (m, 2H), H-NMR:

3.57 (m, 4H), 3.69 (q, 2H), 4.00 (s, 3H), 4.82 (s, 2H), 7.69 (d, 1H)

7.93 (d, 1H).

2

versetzt und 12 h bei RT gerührt. Die Mischung wurde mit 6 N HCI versetzt und mit 2-Chlor-3-(pyrrolidinocarbonyl-methoxy)-4-ethylsulfonyl-benzoesäure methylester wurden in 20 ml THF und 20 ml Wasser gelöst und mit 0.056 g NaOH 0.500 g 2-Chlor-3-(pyrrolidinocarbonyl-methoxy)-4-ethylsulfonyl-benzoesäure-Schritt 3:

pyrrolidinocarbonyl-methoxy)-4-ethylsulfonyl-benzoesäure als farbloses, zähes Öl. CH2Cl2 extrahiert. Trocknen der organischen Phase mit Na2SO4 ergab 2-Chlor-3-

9

0.42 g (87% der Theorie) Ausbeute:

'H-NIMR: 5 [CDCI<sub>3</sub>] 1.22 (t, 3H), 1.91 (m, 2H), 2.00 (m, 2H), 3.32 (m, 2H),

3.60 (m, 4H), 4.85 (s, 2H), 7.77 (d, 114), 7.91 (d, 1H)

5

(5-(1-Methyl-pyrazoyl))-(2-Chlor-3-(pyrrolidinocarbonyl-methoxy)-4ethylsulfonyl)-benzoat Schritt 4:

benzoesäure, 0.092 g 1-Methylpyrazolon, 0.109 g N - (3-Dimethylaminopropyl)-N-3.210 g (0.60 mmol) 2-Chlor-3-(pyrrolidinocarbonyl-methoxy)-4-ethylsulfonylethytcarbodiimid Hydrochlorid und 0.001 g DMAP wurden in 15 ml CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> 3 h bei RT gerührt. Anschliessend mit 0.5 N HCl angesäuert und die Phasen wurden getrennt. Die wäßrige Phase wurde mit CH2Cl2 extrahiert. Nach Trocknen der organischen pyrrolidinocarbonyl-methoxy)-4-ethylsulfonyl)-benzoat in Form eines braunen Phasen über Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Einengen wurde (5-(1-Methyl-pyrazoyl))-(2-Chlor-3-2

Harzes erhalten, das für die Folgeumsetzung ausreichend rein war. 25

0.210 g Ausbeufe:

(m, 2H), 3,66 (q, 2H), 3.75 (s, 3H), 4.83 (s, 2H), 6.15 (s, 1H), 7.41 (s, δ [CDCl<sub>3</sub>] 1.26 (t, 3H), 1.89 (m, 2H), 2.00 (m, 2H), 3.28 (m, 2H), 3.58 H-NMR:

1H), 7.79 (d, 1H), 7.96 (d, 1H)



Schritt 5: 1-Methyl-4-(2-chlor-3-(pyrrolidinocarbonyl-methoxy)-4-ethylsulfonyl-benzoyl)-pyrazolon

0.210 g (5-(1-Methyl-pyrazoyl))-(2-Chlor-3-(pyrrolidinocarbonyl-methoxy)-4-ethylsulfonyl)-benzoat wurden in 10 ml Acetonitril gelöst. Es wurden 3 Tropfen

Acetoncyanhydrin, 0.079 g NEt<sub>3</sub>, sowie 0.009 g KCN zugegeben. Nach 3 h Rühren bei RT wurde mit Wasser verdünnt, mit 0.5 N HCl angesäuert und mit CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> extrahiert. Nach Trocknen über Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Einengen und Chromatographie an reversed-phase-Kieselgel (Laufmittel: Acetonitril/Wasser-Gradient) erhielt man 1-Methyl-4-(2-chlor-3-(pyrrolidinocarbonyl-methoxy)-4-ethylsulfonyl-benzoyl)-pyrazolon

als farbloses, zähes Öl.

Ausbeute: 0.036 g (ca. 11% der Theorie) R¹ (Essigester): 0.01

<sup>1</sup>H-NMR: δ [CDCl<sub>3</sub>] 1.28 (t, 3H), 1.91 (m, 2H), 2.00 (m, 2H), 3.31 (m, 2H), 3.59

(m, 2H), 3,69 (q, 2H), 3.73 (s, 3H), 4.85 (s, 2H), 7.35 (s, 1H), 7.41 (d,

1H), 8.00 (d, 1H).

5

Herstellung von (1,3-Dimethyl-4-(2,4-dibrom-3-(N,N-di-n-propylaminocarbonyl-

methoxy);benzoyl)-pyrazolon (Tabellenbeispiel Nr. 3.34)

Schritt 1: 2,4-Dibrom-3-(N,N-di-n-propylaminocarbonyl-methoxy)-

benzoesäureethylester

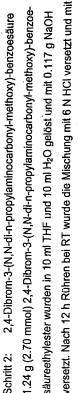
20 0.853 g K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, 0.154g Kl und 1.000 g 2,4-Dibrom-3-hydroxy-benzoesäureethylester wurden in 10 ml Aceton vorgelegt. Bei RT wurden 0.783 g N,N-di-n-Propylchloracetamid zugegeben. Dann wurde für 4 h unter Rückfluß erhitzt. Anschliessend wurde auf Wasser gegeben und mit Diisopropylether extrahiert. Die organischen Phasen wurden mit Wasser gewaschen, über Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> getrocknet und eingeengt.

Chromatographie an Kieselgel (Laufmittel: n-Heptan/Essigester) ergab 2,4-Dibrom-3-(N,N-di-n-propy/aminocarbonyl-methoxy)-benzoesäureethylester als braunes Öl. Ausbeute: 1.27 g (83% der Theorie)

<sup>1</sup>H-NMR: 5 [CDCl<sub>3</sub>] 0.93 (m, 6H), 1.20 (t, 3H), 1,64 (m, 4H), 3.32 (m,4H),

4.20 (q, 4H), 4.66 (s, 2H), 7.40 (d, 1H), 7.57 (d, 1H).

30



CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> extrahiert. Trocknen der organischen Phase mit Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ergab 2,4-Dibrom-3-(N.N-di-n-propylaminocarbonyl-methoxy)-benzoesäure als eines farbloses, zähes Öl. Ausbeute: 1.05 g (81% der Theorie)

H-NMR: δ [CDCl<sub>3</sub>] 0.90 (m, 6H), 1,62 (m, 4H), 3.37 (m, 4H), 3.72 (s, 3H),

4.72 (s, 2H), 7.39 (d, 1H), 7.59 (d, 1H)

2

Schritt 3: (5-(1,3-Dimethyl-pyrazoyl))-(2,4-Dibrom-3-(N,N-di-n-

propylaminocarbonyl-methoxy)-benzoat

0.510 g 2,4-Dibrom-3-(N,N-di-n-propylaminocarbonyl-methoxy)-benzoesäure, 0.144 g 1,3-Dimethylpyrazolon, 0.228 g N'-(3-Dimethylaminopropyl)-N-ethylcarbodiimid

Hydrochlorid und 0.001 g DMAP wurden in 15 ml CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> 2 h bei RT gerührt.
Anschliessend wurde mit 50 ml Wasser verdünnt und 30 min stark gerührt. Nach
Ansäuern mit 0.5 N HCl wurden die Phasen getrennt. Die wäßrige Phase wurde mit
CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> extrahiert. Nach Trocknen der organischen Phasen über Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und
Einengen wurde (5-(1,3-Dimethyl-pyrazoyl))-(2,4-Dibrom-3-(N,N-di-n-

20 propylaminocarbonyl-methoxy)-benzoat als gelbes Harz erhalten, das für die Folgeumsetzung ausreichend rein war.

usbeute: 0.440 g

-NMR: δ [CDCl<sub>3</sub>] 0.91 (m, 6H), 1,61 (m, 4H), 2.25 (s, 3H), 3.35 (m,4H), 3.72 (s,

3H), 4.69 (s, 2H), 6.08 (s, 1H), 7.60 (d, 1H), 7.68 (d, 1H).

25

Schritt 4: (1,3-Dimethyl-4-(2,4-Dibrom-3-(N,N-di-n-propylaminocarbonyl-methoxy)-benzoyl)-pyrazolon

0.440 g (5-(1,3-Dimethyl-pyrazoyl))-(2,4-Dibrom-3-(N,N-di-n-propylaminocarbonyl-methoxy)-benzoat wurden in 10 ml Acetonitril gelöst. Es wurden 3 Tropfen Aceton-

cyanhydrin sowie 0.142 g NEt<sub>3</sub> zugegeben. Die Mischung wurde 1 h bei RT gerührt, woraufhin 0.017 g KCN zugegeben wurden. Nach weiteren 3 h bei RT wurde vollständig eingeengt, der Rückstand in Wasser aufgenommen und mit 0.5 N HCI

phase-Kieselgel (Laufmittel: Acetonitril/Wasser-Gradient) erhielt man (1,3-Dimethyl-4-(2,4-Dibrom-3-(N,N-di-n-propylaminocarbonyl-methoxy)-benzoyl)-pyrazolon als organischen Phasen über Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Einengen und Chromatographie an reversedangesäuert. Anschliessend wurde mit CH2Cl2 extrahiert. Nach Trocknen der farbloses, zähes Öl.

Ausbeute:

S

0.205 g (ca. 44% der Theorie)

R'(Essigester): 0.03

δ [CDCl<sub>3</sub>] 0.92 (m, 6H), 1,63 (m, 4H), 2.16 (s, 3H), 3.32 (m,4H), 3.64 (s, H-NMR:

3H), 4.71 (s, 2H), 6.94 (d, 1H), 7.65 (d, 1H).

genannten Methoden hergestellt beziehungsweise sind analog den oben genannten Die in nachfolgenden Tabellen aufgeführten Beispiele wurden analog oben Methoden erhältlich. . 10

Die hier verwendeten Abkürzungen bedeuten:

Bu = Butyl Ph = Phenyl : iso Et = Ethyl = cyclo

= Benzyl

Bz

= Propyl

宁

Me = Methyl

Fp. = Festpunkt EE = Essigester Tabelle 1: Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I), worin die Substituenten und Symbole folgende Bedeutungen haben:

缸

11

'n.

I

ķ

**5** å

Physikal Daten			
NR'R	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>
X.L	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>
AN AND THE	Ö	Br	Br
RIP	ō	Br	Me
ENNE	1.1	1.2	1.3

37.0	_	Γ-	_	,	Γ -	Τ	<del></del>	T -	_				Τ			;					1						_		_		-	_			
Physikal: Dater									-							R'(EE): 0,02	R' (EE): 0,01		R'(EE): 0,01					R' (EE): 0,01	_	R'(EE): 0,03				R' (EE): 0,02	R'(EE): 0,03		•		
NR'R' TO Physikali Daten	NH2	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NHE	NHE	NHE	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)	NH(I-Pr)	NH(I-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt	NEt	NEt <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>				
. Filt. X-L	ОСН	OCH2	осн,	OCH <sub>2</sub>	OCH2	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH2	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH2	OCH <sub>2</sub>	осн,	ОСН	OCH2	OCH <sub>2</sub>	OCH2	OCH <sub>2</sub>	OCH2	OCH2	ОСН	OCH2	OCH2	OCH2	OCH2	OCH,	OCH2	OCH2	OCH2	осн,	OCH2	OCH2
R	SO <sub>2</sub> Me	SOZEI	SO <sub>2</sub> Me	ਹ	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	Br	Br	NO2	SO <sub>2</sub> Et	ت	Br	Bŗ	NO2	SO <sub>2</sub> Me	5	Br	Ŗ	ä	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ō	ē	Б	ā	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ರ	Ŗ	ä	ä	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me
R	ರ	C	Me	ਹ	CI	Me	Br	Me	Me	CI	ō	ਹ	Me	Me	CI .	ס	Br	ਹ	Me	CI	Ме	ō	ਹ	Br	ō	Ме	ਹ	Ме	ប	ਹ	Ŗ	ਠ	Ме	ਠ	Me
ž	4.1	1.5	1.6	1.7	1.8	1.9	1.10	1.11	1.12	1.13	1.14	1.15	1.16	1.17	1.18	1.19	1.20	1.21	1.22	1.23	1.24	1.25	1.26	1.27	1.28	1.29	1.30	1.31	1.32	1.33	1.34	1.35	1.36	1.37	1.38

Flysikal Daten		R'(EE): 0,04																							
NR'R	( )		9	S		0	O T	0	0 N-	0	0 N-	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub> ,	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH2	NHE	NHEI	NHE	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)	NI+(i-Pr)	NH(I-Pr)	NH(c-Pr)
	0CH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	2H⊃O	2H2O	OCH2	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	, OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OC(Me)H	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)
RID	Br	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	13	. Br	NO <sub>2</sub>	ט	Br	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ਹ	ä	ă	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	SO <sub>2</sub> Me	Ö	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	EG	B	NO2	SO <sub>2</sub> Et	ਹ
, 'R'	Ме	ਹ	Ме	ਹ	5	Me	Me	NO <sub>2</sub>	NO <sub>2</sub>	Me	ū	ū	ä	Me	5	ਹ	Me	ರ	ਠ	Me	Ā	Me	Me	ō	๋
, V	1.64	1.65	1.66	1.67	1.68	1.69	1.70	1.71	1.72	1.73	1.74	1.75	1.76	1.77	1.78	1.79	1.80	1.81	1.82	1.83	1.84	1.85	1.86	1.87	1.88
							;																		



Physikal Daten	R'(EE): 0,06	R¹ (EE): 0,03						R <sup>(</sup> (EE): 0,02	R <sup>f</sup> (EE): 0,07						R <sup>f</sup> (EE): 0,01	R'(EE): 0,02				R¹(EE): 0,02		R¹(EE): 0,01	R'(EE): 0,04		
NR'R'	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(i-Pr) <sub>2</sub>	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh	P	Q <sub>N</sub>	7	Q-	P	7	7	9	Q.	9						
	OCH <sub>2</sub>	OCH2	OCH2	. OCH2	OCH2	ОСН	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	осн	OCH2	осн2	OCH2	OCH2	ОСН	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	осн	осн	ОСН	осн	чэо эсн,	, OCH2
RIP	SO <sub>2</sub> Et	ច	ā	NO <sub>2</sub>	ರ	æ	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	כ	Br	NO <sub>2</sub>	ַ	Br	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ರ	ă	à	ä	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SOzEt	ō	Br	Br
R	ਠ	ច	Me	We We	NO2	NO <sub>2</sub>	Me	CI	ច	Me	Me	NO <sub>2</sub>	NO <sub>2</sub>	Me	ច	ರ	ä	ō	Me	ರ	Me	ō	ō	ă	ō
N.N.	1.39	1.40	1.41	1.42	1.43	1.44	1.45	1.46	1.47	1.48	1.49	1.50	1.51	1.52	1.53	1.54	1.55	1.56	1.57	1.58	1.59	1.60	1.61	1.62	1,63

34	

Physikal? Daten																				
Nr. R. R. Bryskal Daten	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh	7	7		7	7	7	7	9	9	Q	2	Q Z	9		0	0
是《XE编集	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	ОСН(Ме)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	ОСН(Ме)	OCH(Me)	OCH(Me)	ОСН(Ме)	OCH(Me)	ОСН(Мв)	ОСН(Ме)	OCH(Me)	OCH(Me)
R. R.	Ö	ğ	SO <sub>2</sub> Me	SOzet	Ö	Br	-Bi	窗	SO <sub>2</sub> Me	ЅО₂Ме	SO <sub>2</sub> Et	ט	Br	Br	B	SO₂Me	SO₂Me	SO <sub>2</sub> Et	ט	Br
. R <sup>18</sup>	NO2	NO <sub>2</sub>	Me	ច	ច	Β̈́	ຽ	Me	ರ .	Me	ច	ច	Br	ō	Me	ច	Me	อ	ರ	Ме
N.	1.124	1.125	1.126	1.127	1.128	1.129	1.130	1.131	1.132	1.133	1.134	1.135	1.136	1.137	1.138	1.139	1.140	1.141	1.142	1.143

N(n-Pr)<sub>2</sub>

SO<sub>2</sub>Me SO<sub>2</sub>Me

 $\bar{\mathbf{o}}$ 

1.111

ä

Me

1.110

N(n-Pr)<sub>2</sub> N(n-Pr)2 N(i-Pr)<sub>2</sub> N(i-Pr)<sub>2</sub> N(i-Pr)<sub>2</sub> N(I-Pr)<sub>2</sub>

OCH(Me) OCH(Me) OCH(Me) OCH(Me) OCH(Me) OCH(Me) OCH(Me) OCH(Me) OCH(Me)

ರ ä N<sub>o</sub>

₽

₹

ರ

NO<sub>2</sub> NO2

1.117

OCH(Me)

SO<sub>2</sub>Et

ರ ರ

¥e

1.112 1.113 1.114 1.115 1.116 N(i-Pr)2

N(i-Pr)<sub>2</sub> N(i-Pr)<sub>2</sub> NMePh NMePh NMePh

SO<sub>2</sub>Me

Вe

1.119

1.118

ä

SOZE

ਹ ರ

1.120

1.121 1.122 OCH(Me)

Š N

1.123

ä

Me Me

ਹ

N(n-Pr)<sub>2</sub> N(n-Pr)<sub>2</sub>

NEtz NEt<sub>2</sub>

SO<sub>2</sub>Ma SO<sub>2</sub>Me

1.105

ă

₹ ರ Μe SO<sub>2</sub>Et

ਹ ਹ ă ರ

1.106 1.107 1.108 1.109

ប ä ā

N(n-Pr)<sub>2</sub> N(n-Pr)<sub>2</sub>

OCH(Me) OCH(Me) OCH(Me) OCH(Me)

OCH(Me)



NR'R3

NH(c-Pr) NH(c-Pr) NH(c-Pr)

OCH(Me)

ă

Me Me

ਹ

1.89 1.90

OCH(Me)

OCH(Me)

Š

NH(c-Pr)

OCH(Me) OCH(Me)

SO<sub>2</sub>Me

ಠ ਠ ğ ರ

1.92 1.93 1.94

1.91

 $\overline{\mathbf{o}}$ ğ ă ĕ

NMe<sub>2</sub>

NMe<sub>2</sub>

NMe<sub>2</sub>

SO<sub>2</sub>Me SO<sub>2</sub>Me

ರ

¥

1.96 1.97 1.98 1.99

1.95

NMe<sub>2</sub>

NMe<sub>2</sub>

SOZE

ರ

Me

ರ ъ ğ

[교 ਠ

1.100 1.101 1.102 1.103 1.104

NEt NEt<sub>2</sub> NEt<sub>2</sub> NEt  $NEt_2$ 

NMe<sub>2</sub>



1	ď	-
1	C	

|--|--|

Physikal Daten																			-												
A THE STATE OF THE	NEt2	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(i-Pr)2	N(i-Pr) <sub>2</sub>	N(i-Pr) <sub>2</sub>	N(i-Pr) <sub>2</sub>	N(i-Pr) <sub>2</sub>	N(i-Pr) <sub>2</sub>	N(i-Pr) <sub>2</sub>	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh		Q-	· Q	P	( Y
T. X	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH2CH2	оснусну	осн,сн,	осн2сн2	осн,сн,	осн,сн,	OCH2CH2	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	ОСН2СН2	OCH2CH2	оснъснъ	осн2сн2	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2	оснъснъ	оснусну	OCH2CH2
Ref	ъ	Br	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ō	à	à	卤	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO,Et	ਠ	Br	NO <sub>2</sub>	ວ	Br	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ರ	函	NO2	ច	ā	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ō	ā	Br	Æ	SO <sub>2</sub> Me
R	ਹ	Me	ಶ	Me	ਠ	ច	늅	ō	Φ	ರ	Me	ਠ	ਠ	Me	Ме	NO2	NO2	Me	ច	ರ	Me	Me	NO2	NO2	Me	ಶ	ਠ	卤	ō	Me	ō
N. R.	1.176	1.177	1.178	1.179	1.180	1.181	1.182	1.183	1.184	1.185	1.186	1.187	1.188	1.189	1.190	1.191	1.192	1.193	1.194	1.195	1.196	1.197	1.198	1.199	1.200	1.201	1.202	1.203	1.204	1.205	1.206



Physikal Dateri	-																															
NRR	0,	O N	o N-	O <sub>N</sub>	°	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH2	NH <sub>2</sub>	NH2	NHEL	NHEt	NAEL	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>
MEN'XIE	ОСН(Ме)	ОСН(Ме)	OCH(Me)	OCH(Me)	ОСН(Ме)	ОСН2СН2	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH2CH2	OCH2CH2	осн2сн2	осн,сн,	осн <sup>2</sup> сн <sup>2</sup>	оснасна	оснъсн;	OCH2CH2	осн2сн2	OCH2CH2	осн2сн2	OCH2CH2	осн <sup>2</sup> сн <sup>2</sup>	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH2CH2	OCH2CH2	осн <sup>2</sup> сн <sup>2</sup>	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH2CH2	осн,сн,	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	осн <sup>2</sup> сн <sup>2</sup>	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2
R	NO <sub>2</sub>	ਹ	æ,	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ច	Ā	Br	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	SO <sub>2</sub> Me	ರ	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	à	à	NO <sub>2</sub>	SO <sub>2</sub> Et	ច	à	ъ	NO2	SO <sub>2</sub> Me	ច	ğ	ä	ä	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ਹ	ă
N.	Ме	NO <sub>2</sub>	NO <sub>2</sub>	Me	ō	ਹ	Br	Me	ច	ਹ	Me	ō	5	Me	ă	Me	Me	ರ	ਹ	ਹ	Me	Me	ō	ਹ	ă	ō	Me	ō	Me	ō	ō	ā
MINITED IN	1.144	1.145	1.146	1.147	1.148	1.149	1.150	1.151	1.152	1.153	1.154	1.155	1.156	1.157	1.158	1.159	1.160	1.161	1.162	1.163	1.164	1.165	1.166	1.167	1.168	1.169	1.170	1.171	1.172	1.173	1.174	1.175

Physikal Daten				,												
NR'R	Q-					Q <sub>N</sub>	Q N	()	N.	0	o Y	O <sub>N</sub>	o I	O)	o N-	O T
	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	осн,сн,	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	0СН2СН2	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	снэсн	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH2CH2								
R	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ت `	Br	Br	ä	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> EI	ū	В	NO <sub>2</sub>	ಶ	ъ	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et
R	Ме	ō	ਹ	ă	ਹ	M e	ō	Me	ō	ਹ	Me	Me	NO2	NO <sub>2</sub>	δ	ಠ
N	1.207	1.208	1.209	1.210	1.211	1.212	1.213	1.214	1.215	1.216	1.217	1.218	1.219	1.220	1.221	1.222

Erfindungsgemäße Verbindungen der Formel (I), worin die Substituenten und Symbole folgende Bedeutungen haben: 38 Tabelle 2:

ш a ķ

0

H 15

ţ.

II. 工

ж 5 5

Ŋ

	Physikal Daton									•		-								R <sup>(</sup> (EE): 0,27				
	NR'R	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NHEt	NHEt	NHE	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>
	W. W.	осн,	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH2	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH2	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH2	OCH <sub>2</sub>	²H⊃O	<sup>2</sup> НОО	³H20	OCH <sub>2</sub>	OCH2	0CH₂	OCH <sub>2</sub>	ОСН2	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>
i	R	CI	Br	Br	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	SO <sub>2</sub> Me	Cl	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	à	à	NO <sub>2</sub>	SO <sub>2</sub> Et	0	Br	Ā	NO <sub>2</sub>	SO <sub>2</sub> Me	ਠ	Br	JB	Br	SO <sub>2</sub> Me
•		D	Br	Me	ច	ಶ	Me	ਠ	ರ	Me	ā	Me	Me	ຽ	ਹ	์อ	Me	Me	ō	ਹ	Br	IJ	Me	ਹ
	ž	2.1	2.2	2.3	2.4	2.5	2.6	2.7	2.8	2.9	2.10	2.11	2.12	2.13	2.14	2.15	2.16	2.17	2.18	2.19	2.20	2.21	2.22	2.23

Physikal Daten					·	:	·				·	•							
THE NEW THE	Q <sub>I</sub>	\\\-\	(N-	O <sub>N</sub>			C Z	( ) N	Q,	( )		0 N-	O N	O N-	0 N-	O <sub>N</sub>	<u></u>	O <sub>H</sub>	NH2
	OCH <sub>2</sub>	осн2	OCH <sub>2</sub>	2HD0	OCH2	OCH <sub>2</sub>	Z H DO CH P	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	<sup>2</sup> HOO	2HDO	OCH2	осн	чэо	. ZHOO	· OCH2	OCH(Me)
Ra	В	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ਹ	<b>2</b> 0.	žī.	ă	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ਹ	ъ	NO <sub>2</sub>	ច	ä	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ַס
R	Me	ਹ	Me	ਹ	ō	à	ਹ	Me	ច	₩ We	ō	ਠ	Мө	Ме	NO2	NO2	Me	ō	ō
New York	2.57	2.58	2.59	2.60	2.61	2.62	2.63	2.64	2.65	2.66	2.67	2.68	2.69	,2.70	2.71	2.72	2.73	2.74	2.75



Physikal Baten							-						1.	,	-																-	-	
IN NR R	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	. N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(i-Pr) <sub>2</sub>	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh		Q <sub>I</sub>											
WAR WALLEY TO A LONG THE WAY	OCH2	OCH2	OCH2	OCH2	OCH2	OCH <sub>2</sub>	OCH2	OCH2	ОСН	OCH <sub>2</sub>	OCH2	OCH2	OCH <sub>2</sub>	OCH2	OCH2	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	ZHD0	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH2	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	осн	ОСН2	OCH2
K. K.	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ਹ	Br	Ŗ	Br	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ס	Br	Br .	B	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ਹ	æ	NO <sub>2</sub>	ō	à	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	5	æ	NO2	σ	占	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ಠ	ā	Ŗ.
N	Me	ច	ō	ä	ō	Μe	ō	Me	ਠ	ō	B.	5	Me	ਹ	Me	ō	ਹ	Me	Me	NO2	NO2	Me	ច	<u>5</u>	Me	Me	NO2	ZON NO2	Me	5	ਹ	à	บ
N	2.24	2.25	2.26	2.27	2.28	2.29	2.30	2.31	2.32	2.33	2.34	2.35	2.36	2.37	2.38	2.39	2.40	2.41	2.42	2.43	2.44	2.45	2.46	2.47	2.48	2.49	2.50	2.51	2.52	2.53	2.54	2.55	2.56

•	٠	L
2		
	٦	Ī

OCH(Me) OCH(Me) OCH(Me) OCH(Me) OCH(Me) OCH(Me)

SO<sub>2</sub>Me

,

SO<sub>2</sub>Me

ರ | ಕ್ಷಿ ਠ ರ ₩

2.111

2.112 2.113

SOzEt

N(n-Pr)<sub>2</sub> N(n-Pr)<sub>2</sub> N(n-Pr)<sub>2</sub>

N(i-Pr)<sub>2</sub> N(I-Pr)2 N(i-Pr)2

N(i-Pr)<sub>2</sub>

OCI-I(Me) OCH(Me)

ਹ ਲੋ

NO2 Š N

2.117

2.118

NO2

ĕ

2.115 2.116

2.114

ਹ ਨੇ

N(i-Pr)<sub>2</sub> N(i-Pr)<sub>2</sub>

OCH(Me)

SO<sub>2</sub>Me

OCH(Me)

SOZE

ছ | ত

2.120 2.121 2.122 2.123

2.119

N(i-Pr)<sub>2</sub>

NMePh NMePh NMePh NMePh NMePh NMePh NMePh 7

OCH(Me) OCH(Me) OCH(Me)

고 늄

Me ¥

5

OCH(Me)

ᅙ

Š N Š

2.124 2.125

Š

OCH(Me) OCH(Me) OCH(Me)

Б

SO<sub>2</sub>Me

Me

2.126 2.127 2.128

SOZE

히

OCH(Me)

ĕ

Ä

2.129

OCH(Me)

ਠ

 $\bigcirc$ 

OCH(Me)

ద

ರ

2.130

OCH(Me)

ŭ

ğθ

2.131

OCH(Me)

SO<sub>2</sub>Me

ರ

2.132

OCH(Me)

SO<sub>2</sub>Me

₩

2.133

 $\bigcirc$ 

ОСН(Мв)

SO<sub>2</sub>Et

ਹ

2.134

OCH(Me)

ď

ă

2.136

OCH(Me)

ä.

ರ

2.137

OCH(Me)

ರ

ರ

2.135

Physikal. Daten																		R <sup>f</sup> (EE): 0,28																	
IR'S NRIN	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NHE	NHEt	NHE	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)	NH(I-Pr)	NH(i-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>
ALXIV	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)
R	Br	Br	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	SO <sub>2</sub> Me	ਠ	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	-B	ä	, ZON	SO <sub>2</sub> Et	ਠ	늅	ä	NO2	SO <sub>2</sub> Me	ರ	à	ă	ъ	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ਹ	Br	Br	. Br	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ō	Br	B	늅
Re	-Bi	Me	Ö	ō	Me	ਹ	ਠ	Me	à	₽	₩ We	5	5	ರ	Μe	Me	ರ	5	ģ	ਠ	Me	ច	Me	CI	ರ	æ	ច	Me	ō	Me	ច	ਹ	Ā	ರ	Me
N	2.76	2.77	2.78	2.79	2.80	2.81	.2.82	2.83	2.84	2.85	2.86	2.87	2.88	2.89	2.90	2.91	2.92	2.93	2.94	2.95	2.96	2.97	2.98	2.99	2.100	2.101	2.102	2.103	2.104	2.105	2.106	2.107	2.108	2.109	2.110
(10), 100 b	<del>-</del>	-	·			1		·		<del>-</del>	<u> </u>		•																						







	t	1	۱
•	ŧ	ì	
			'

										-															-	
Physikali Daten							,					-														
NR'R	N ()	(Su)	( ) V	Q <sub>N</sub>	0	0	0 N-	0 N-	°	o P	0 N-	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH2	NH2	NH <sub>2</sub>	NHEt	NHEt	NHEt	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)
	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	ОСН(Мв)	OCH(Me)	OCH(Me)	ОСН(Ме)	ОСН(Ме)	OCH(Me)	OCH(Me)	ОСН(Ме)	OCH2CH2	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH2CH2	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	ОСН2СН2	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	осн,сн,	OCH2CH2	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2	ОСН2СН2	оснусну	OCH2CH2
R	ă	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	. SO <sub>2</sub> Et	<u>5</u>	ă	ZON	ਠ	åā .	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ט	Br	Br	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	SO <sub>2</sub> Me	ਹ	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	B	Br	NO <sub>2</sub>	SO <sub>2</sub> Et	Ω.	, ä
R	We	ਹ	Me 0	σ.	ਹ	æ.	Me	NO2	NO2	Me	ō	ਹ	ä	Ме	ับ	٥	Me	CI	CI	Me	Br	Me	Me	ರ	ರ	ਹ
N.	2.138	2.139	2.140	2.141	2.142	2.143	2.144	2.145	2.146	2.147	2.148	2.149	2.150	2.151	2.152	2.153	2.154	2.155	2.156	2.157	2.158	. 2.159	2.160	2.161	2.162	2.163

Ž	R	R		NR'R	Daten
2.164	Me	Br	OCH2CH2	NH(c-Pr)	
2.165	Me	ZON	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	NH(c-Pr)	
2.166	ਠ	SO <sub>2</sub> Me	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	NH(c-Pr)	
2.167	ס	l)	OCH2CH2	NMe <sub>2</sub>	
2.168	Ä	Br	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	
2.169	ರ	à	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	
2.170	Ме	Bŗ	OCH2CH2	NMe <sub>2</sub>	
2.171	Ö	SO <sub>2</sub> Me	OCH2CH2	NMe <sub>2</sub>	
2.172	Me	SO <sub>2</sub> Me	OCH2CH2	NMe <sub>2</sub>	
2.173	. IO	SO <sub>2</sub> Et	осн2сн2	NMe <sub>2</sub>	
2.174	Ю	Ö	OCH2CH2	NEt <sub>2</sub>	
2.175	Br	Br	³но²ноо	NEt <sub>2</sub>	
2.176	IJ	Br	OCH2CH2	NEt <sub>2</sub>	
2.177	Me	Br	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	
2.178	ರ	SO <sub>2</sub> Me	оснусну	NEt <sub>2</sub>	
2.179	Me	SO <sub>2</sub> Me	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	
2.180	ច	SO <sub>2</sub> Et	осн,сн,	NEt	
2.181	IJ	Ö	осн <sup>2</sup> сн <sup>2</sup>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	
2.182	Br	Br	осн,сн,	N(n-Pr) <sub>2</sub>	
2.183	IJ	Br	ОСН2СН2	N(n-Pr) <sub>2</sub>	
2.184	Me	Br	осн,сн,	N(n-Pr) <sub>2</sub>	
2.185	ច	SO <sub>2</sub> Me	оснусну	N(n-Pr) <sub>2</sub>	
2.186	Ме	SO <sub>2</sub> Me	ОСН,СН	N(n-Pr) <sub>2</sub>	
2.187	ਠ	SO <sub>2</sub> Et	оснасна	N(n-Pr) <sub>2</sub>	
2.188	บ	ວ	OCH2CH2	N(i-Pr) <sub>2</sub>	
2.189	Ме	ģ	OCH2CH2-	N(i-Pr) <sub>2</sub>	
2.190	Me	NO <sub>2</sub>	OCH2CH2	N(i-Pr) <sub>2</sub>	
2.191	NO2	ਠ	OCH2CH2	N(i-Pr) <sub>2</sub>	
2.192	NO2	Ŗ	OCH2CH2	N(i-Pr) <sub>2</sub>	
2.193	Me	SO <sub>2</sub> Me	OCH2CH2	N(i-Pr) <sub>2</sub>	
2.194	ರ	SO <sub>2</sub> Et	OCH2CH2	N(i-Pr) <sub>2</sub>	
2.195	ಠ	ರ	ОСН2СН2	NMePh	
2.196	Me	ъ	OCH2CH2	NMePh	
2.197	Me	NO2	ОСН2СН2	NMePh	
2.198	NO <sub>2</sub>	ರ	OCH2CH2	NMePh	







																	-			
Physikal Daten																				
NR'R'	NMePh	NMePh	NMePh	<b>P</b>	7		Q	Q I		√ √	9	9	9	9	9	Q <sub>N</sub>	9	O N	0 N	0
	ОСН2СН2	ОСН2СН2	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH2CH2	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH2CH2	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>							
R. R. R. R. S.	Br	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ਹ	Br	ă	ă	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ס	-B		ä	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ਹ	Ъ	NO <sub>2</sub>
R	NO <sub>2</sub>	Me	Ö	Ö	ă	ਹ	Me	ਹ	Me	ច	ō	à	ਹ ⋅	Me	Ö	Me	ō	ਹ	Me	Me
Ž	2.199	2.200	2.201	2.202	2.203	2.204	2.205	2.206	2.207	2.208	2.209	2.210	2.211	2.212	2.213	2.214	2.215	2.216	2.217	2.218

Physikal Daten				
K. T. NR.R. 1	<u></u>	0_N_	0\N-	o N-
但不好知路	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>			
R. R. B. C.	บ	Ē	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et
R	NO <sub>2</sub>	NO <sub>2</sub>	Ме	ਹ
Ž.	2.219	2.220	2.221	2.222

5 Tabelle 3: Erfindungsgemäße Verbindungen der Formel (I), worin die Substituenten und Symbole folgende Bedeutungen haben:

ĞZ.		
R⁴ = Me	0 :	Me OH N N N N N N N N N N N N N N N N N N
Ξ	II	Ž.
ž Ž	g R	

Physikal Daten							•						
NR'RT	NH2	, ZHN	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NHE	NHEL	NHEt	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)
	OCH <sub>2</sub>	₹НЭО	2НЭО	<sup>2</sup> HDO	<sup>z</sup> HDO	осн	OCH <sub>2</sub>	CCH <sub>2</sub>	OCH2	ОСН	ОСН2	OCH2	OCH,
R	ರ	Br	Ä	- SO₂Me	SO <sub>2</sub> Et	SO <sub>2</sub> Me	ਹ	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	à	à	NO <sub>2</sub>	SO,Et
X:	ਠ	Ā	Me	ਠ	ರ	Me	ū	ਠ	Me	B	Me	Me	ರ
,	3.1	3.2	3.3	3.4	3.5	3.6	3.7	3.8	3.9	3.10	3.11	3.12	3.13

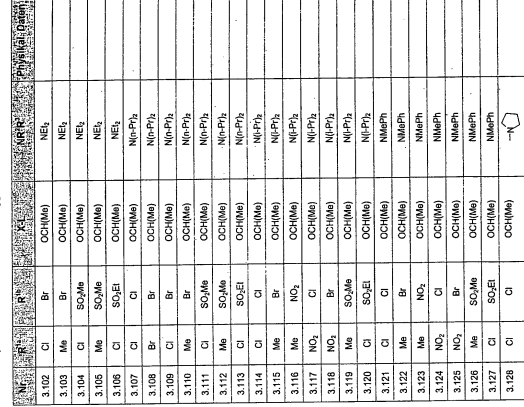
α	3
V	Ē
•	•

Physikal Daten	Pin the act that we were						R'(EE): 0,01			,							·				
NR'R	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh	(N-	7	\\\-\-\\	ON-	(N-	Q-	() <sub>N</sub> -	Qu,	(Sa)	Q <sub>N</sub>	(C)			Sa,	0 N-	0
(1-X-1)	OCH2	OCH2	OCH <sub>2</sub>	OCH2	OCH2	2HDO	2HDO	осн2	OCH2	0CH2	OCH2	OCH <sub>2</sub>	0CH <sub>2</sub>	<sup>z</sup> HD0	OCH <sub>2</sub>	<sup>z</sup> HOO	OCH <sub>2</sub>	<sup>2</sup> H20	OCH <sub>2</sub>	осн	OCH <sub>2</sub>
Re	NO <sub>2</sub>	CI	Ä	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ō	占	ă	B	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ō	. в.	Вг	Br	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO₂Et	ਠ	ä
R	Me	NO <sub>2</sub>	NO2	Me	CI	CI	ъ	ប	Me	ច	Me	ō	ច	Б	ō	Me	ō	Ме	ਹ	ō	Me
, K	3.49	3.50	3.51	3.52	3.53	3.54	3.55	3.56	3.57	3.58	3.59	3.60	3.61	3.62	3.63	3.64	3.65	3.66	3.67	3.68	3.69

NR'R <sup>3</sup> Physikal Dateh	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub> R'(EE): 0,02	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(i-Pr) <sub>2</sub>	NMePh										
N TX TILL	OCH <sub>2</sub> N	OCH <sub>2</sub> N	OCH <sub>2</sub> NF	OCH <sub>2</sub> N	OCH <sub>2</sub> N	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>		OCH <sub>2</sub>	OCH2	OCH <sub>2</sub>	OCH,	OCH2	0CH2	OCH2							OCH <sub>2</sub> N	OCH <sub>2</sub> N	OCH <sub>2</sub> N	OCH <sub>2</sub>	осн <sup>2</sup>	0CH <sub>2</sub>			OCH,				
River Street	ō	Br	Br	NO2	SO <sub>2</sub> Me	ច	Br	Br	Br	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	<u>.</u>	Ē	ğ	-Bi	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ਠ	B	Br	Br	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	Ö	Br	NO <sub>2</sub>	ರ	Β̈	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	5
R	ច	ਹ	Ме	Me	ਹ	ō	ä	ਠ	Me	ō	Ме	ច	ວ	Br	ច	Me	ច	Me	Ü	CI	Br	CI	Me	ច	Me	CI	ਠ	Me	Me	NO2	NO2	Me	ច	ರ
N.	3.14	3.15	3.16	3.17	3.18	3.19	3.20	3.21	3.22	3.23	3.24	3.25	3.26	3.27	3.28	3.29	3.30	3.31	3.32	3.33	3.34	3.35	3.36	3.37	3.38	3.39	3.40	3.41	3.42	3.43	3.44	3.45	3.46	3.47

4	Ξ	2
ı	٤	7

									:																							
Physikal. Daten																`																
NR'R Rhotel Baten	0,	o I	0\N-	0	0	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH2	NH <sub>2</sub>	NHEt	NHEt	NHEt	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	NEt	NEt2				
	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH2	OCH <sub>2</sub>	OCH2	OCH(Me)	OCH(Me)	· OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)
W.R.	NO <sub>2</sub>	ਹ	ā	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ō	Br	Br	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	SO <sub>2</sub> Me	Ö	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	ģ	B	NO2	SO <sub>2</sub> Et	ರ	ā	ъ	NO2	SO <sub>2</sub> Me	ਹ	B	ä	Β̈́	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ਠ	Ŗ
R	₩ W	ç ON	NO2	Me	ਹ	ਠ	Br	₩	ฮ	ਠ	Me	ਠ	ō	Me	Ā	Me	Me	ō	ರ	ರ	Me	Me	ਹ	ਹ	ă	ប	Me	ಶ	Me	ਹ	ਠ	à
, N	3.70	3.71	3.72	3.73	3.74	3.75	3.76	3.77	3.78	3.79	3.80	3.81	3.82	3.83	3.84	3.85	3.86	3.87	3.88	3.89	3.90	3.91	3.92	3.93	3.94	3.95	3.96	3.97	3.98	3.99	3.100	3.101



 $\bigcirc$ 

OCH(Me)

苗

ರ

3.130

 $\bigcirc$ 

OCH(Me)

ä

ä

3.129

7

OCH(Me)

南

₩

3.131

 $\bigcirc$ 

OCH(Me)

SO<sub>2</sub>Me

ರ

3.132





,	٠	ı	ı	
۱		1		
L			,	

																	-				
Physikal Daten																					
R KING XI		Q <sub>I</sub>			9	9	9	Q <sub>N</sub>		0 N-	0	0	0	0 N-	0	0 N-	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH2	NH <sub>2</sub>
	ОСН(Ме)	OCH(Me)	OCH(Me)	ОСН(Ме)	OCH(Me)	ОСН(Ме)	OCH(Me)	OCH(Me)	ОСН(Ме)	ОСН(Ме)	OCH(Me)	ОСН(Ме)	OCH(Me)	ОСН(Ме)	OCH(Me)	OCH(Me)	оснусну	OCH2CH2	осн2сн2	оснъснъ	ОСН2СН2
W.R.M.	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ਹ	B	ā	à	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ਹ	æ	NO <sub>2</sub>	ਠ	<b>6</b> 5	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	Ð	Br	Br	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et
R	Me	ъ	ō	å.	ō	Me	ō	Me	ਹ	ō	Me	Me	NO <sub>2</sub>	NO <sub>2</sub>	Me	ਠ	ō	Ŗ	Me	ਹ	ō
Ż.	3.133	3.134	3,135	3.136	3.137	3.138	3.139	3.140	3.141	3.142	3.143	3.144	3.145	3.146	3.147	3.148	3.149	3.150	3.151	3.152	3.153

Nysikal Daten																																			
R** President X.E. T.	NH <sub>2</sub>	NHE	NHEt	NHEt	NH(I-Pr)	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	· NMe <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NE!2	NEt <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(I-Pr) <sub>2</sub>				
TX.	OCH2CH2	ОСН2СН2	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	оснъснъ	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	осн <sup>2</sup> сн <sup>2</sup>	OCH2CH2	оснусн	оснусну	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CI42	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	ОСН2СН2	осн,сн,	осн2сн2	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	осн <sub>2</sub> сн <sub>2</sub>	OCH2CH2	OCH2CH2	осн,сн,	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH2CH2
Register	SO <sub>2</sub> Me	CI	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	Br	占	ZON	SO <sub>2</sub> Et	ਠ	Br	Br	NO2	SO <sub>2</sub> Me	ਹ	Br	Br	Br	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ס	à	Ğ	ä	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	l)	Br	Br	Br	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ਠ
<b>R1</b>	Me	Ö	ਠ	₩	-Ea	Me	Me	ō	ō	ਠ	Me	Me	ū	ច	ä	ರ	Me	ਠ	Me	ਠ	ō	Ä	ਠ	Me	ਹ	Me	IJ	IJ	Br	ס	Me	ប	Me	ວ	ច
N	3.154	3.155	3.156	3.157	3.158	3.159	3.160	3.161	3.162	3.163	3.164	3.165	3.166	3.167	3.168	3.169	3.170	3.171	3.172	3.173	3.174	3.175	3.176	3.177	3.178	3.179	3.180	3.181	3.182	3.183	3.184	3.185	3.186	3.187	3.188





3.192

3.193

3.189 3.190 3.191 3.195

3.198 3.200 3.201 3.202

3.197

25

-	Physikal. D																									
<b>)</b>	NR <sup>2</sup> R <sup>3</sup>		N(i-Pr) <sub>2</sub>	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh		Q-			Q-	Q-	Q <sub>I</sub>	9	9	9		9				
53		1 1	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2	осн2сн2	осн2сн2	осн <sup>2</sup> сн <sup>2</sup>	оснасна	оснасна	ОСН2СН2	OCH2CH2	осн,сн,	осн,сн,	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH2CH2	осн2сн2	оснусну	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH2CH2	осн;сн;
	Re	ä	NO <sub>2</sub>	ō	ä	SO <sub>2</sub> Me	SOzet	ច	ä	NO <sub>2</sub>	ō	ā	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	כו	ģ	ă	æ	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ō	B	В	J.B.	SO₂Me
	R	₩	Me	Š Š	Š	Me	ō	ō	Me	Me	NO <sub>2</sub>	NO <sub>2</sub>	Me	ប	ō	占	5	Me	ō	Me	ō	ច	盗	ਹ	Me	ਹ

3.204

3.203

3.205

3.206

3.207

3.208

Physikal Daten			-						
NI NR'R'	N		°	0	0 N-	0 N-	O	0	°
	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	оснусн	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH2CH2	OCH2CH2				
R. R.	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ਹ	ፚ	NO2	บ	B	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et
R	Me	ס	ō	Ме	Me	NO2	NO2	Me	ರ
NEW	3.214	3.215	3.216	3.217	3.218	3.219	3.220	3.221	3.222

Tabelle 4: Erfindungsgemäße Verbindungen der Formel (I), worin die Substituenten und Symbole folgende Bedeutungen haben:

•	
	•
c-Pr	
ပ်	0
11	п
<b>₹</b>	>-
_	
I	工 11
11	11
<b>√</b>	<sub>B</sub> T
<u></u>	-

ß

R° = Me

"±,	
<u>a</u> ~—<	
<b>○</b> ==	<u></u>
ئ. م	Z

Physikal Daten			
IN NR'R'	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>
	OCH <sub>2</sub>	. OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>
Re	ರ	Br	Ē
R	ט	Ā	Me
Ž.	4.1	4.2	4.3

3.213

3.210

3.209

3.211

3.212

í	,	-
:	٠	۲
Ļ	4	

Physikal Daten											3															
NE TRE BYSIG DAM	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(I-Pr) <sub>2</sub>	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh		P	Q <sub>I</sub>	()-	Q-	Q <sub>I</sub>	Q <sub>I</sub>										
	OCH2	OCH2	OCH <sub>2</sub>	OCH2	OCH <sub>2</sub>	OCH2	OCH2	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	ОСН	OCH2	OCH2	OCH2	OCH2	OCH2	OCH2	OCH2	čH2Ó	0CH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	2H2O	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH2	осн,
Re	SO <sub>2</sub> Et	ច	Br	NO <sub>2</sub>	D	母	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	CI	Br	NO <sub>2</sub>	D	Br	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ច	ä	à	占	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ਹ	Ā	P.	В
R	C	ರ	Me	Me	NO <sub>2</sub>	NO <sub>2</sub>	Me	ರ	ਹ	₩	Me	NO2	NO <sub>2</sub>	Me	ı	ਹ	ъ	ਠ	Me	ਹ	Me	ō	ō	Ŗ	ਹ	Me
1	4.39	4.40	4.41	4.42	4.43	4.44	4.45	4.46	4.47	4.48	4.49	4.50	4.51	4.52	4.53	4.54	4.55	4.56	4.57	4.58	4.59	4.60	4.61	4.62	4.63	4.64



NR'R' Physikal Daten						-							:																						
NR'R'	NH2	NH2	NH2	NAE	NHEt	NHEt	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	NEt <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>				
HATTAX TOTAL	OCH2	OCH2	OCH2	OCH2	OCH2	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	ОСН2	OCH2	OCH2	OCH2	OCH <sub>2</sub>	, OCH2	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	ОСН	OCH <sub>2</sub>	OCH2	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH2	OCH <sub>2</sub>	ОСН	OCI-12	OCH2	ОСН2	OCH2	OCH <sub>2</sub>	OCH2	OCH2
Rib	SO <sub>2</sub> Me	SOzEt	SO <sub>2</sub> Me	ច	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	à	亩	NO <sub>2</sub>	.SO <sub>2</sub> Et	D	.g	Br	NO2	SO <sub>2</sub> Me	ਹ	Br.	Br	à	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ō	Br	8	Ğ	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ō	Br	ъ	Ā	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me
R	ਠ	5	Me	ರ	ច	ΜΘ	à	Me	Me	ರ	ō	ਠ	Me	Me	ರ	ਠ	ä	5,	Me	ច	Me	ರ	ਹ	В́	ರ	Me	ಶ	Me	ರ	ರ	à	ວ	Me	ច	Me
N.	4.4	4.5	4.6	4.7	4.8	4.9	4.10	4.1	4.12	4.13	4.14	4.15	4.16	4.17	4.18	4.19	4.20	4.21	4.22	4.23	4.24	4.25	4.26	4.27	4.28	4.29	4.30	4.31	4.32	4.33	4.34	4.35	4.36	4.37	4.38

		_
(	J	2
1	4	7

						,																					
Physikal, Daten				-	-			·																			
NR'R	Q.	Q.		o  -	0 N-	0	0	0	0	0 N-	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NHE	NHEt	NEG	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)	NH(i-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)	NH(c-Pr)
	OCH2	0СН <sub>2</sub>	0СН2	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	, OCH <sub>2</sub>	7н⊃0	2HDO	0CH2	осн <sup>2</sup>	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	ОСН(Ме)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)
R	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	5	<b>a</b>	NO <sub>2</sub>	5	<u>.</u>	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	CI	Br	Br	SO <sub>2</sub> Me	SOzEt	SO <sub>2</sub> Me	ō	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	Br	В	NO2	SO <sub>2</sub> Et	ฮ	В	Br	NO <sub>2</sub>
R	ರ	Me	ō	ਠ	We e	Me	ζ. ON	NO <sub>2</sub>	Me	ō	ਠ	Ŗ	Me	ວ	IJ	Me	CI	Ü	Me	ä	Me	Me	ਹ	ರ	ರ	Me	Me
P. N.	4.65	4.66	4.67	4.68	4.69	4.70	4.71-	4.72	4.73	4.74	4.75	4.76	4.77	4.78	4.79	4.80	4.81	4.82	4.83	4.84	4.85	4.86	4.87	4.88	4.89	4.90	4.91

N(n-Pr)<sub>2</sub> N(n-Pr)<sub>2</sub> N(n-Pr)<sub>2</sub> N(n-Pr)<sub>2</sub> N(n-Pr)<sub>2</sub> N(n-Pr)<sub>2</sub> N(n-Pr)<sub>2</sub> N(i-Pr)<sub>2</sub> N(i-Pr) N(i-Pr)2 N(i-Pr)<sub>2</sub> N(i-Pr)<sub>2</sub> N(i-Pr)<sub>2</sub> N(i-Pr)<sub>2</sub> NMePh

OCH(Me)

ă

₩

4.110 4.111 4.112 4.113 4.114

OCH(Me)

OCH(Me) OCH(Me) OCH(Me)

SO<sub>2</sub>Me SO<sub>2</sub>Me

ਹ

NEtz NEt2

OCH(Me) OCH(Me) OCH(Me) OCH(Me) OCH(Me)

SO<sub>2</sub>Me

ប

SO<sub>2</sub>Me

Me

SOZEI

ច ರ

디늄 函

ă

4.108

ਹ

4.109

OCH(Me)

₽

ರ

NMePh

OCH(Me)

SO<sub>2</sub>Me

Me

OCH(Me)

ට a

NO<sub>2</sub> NO2

4.124 4.125 4.126

NMePh

OCH(Me) OCH(Me)

ਹ

ğ

₩ ¥e

OCH(Me)

OCH(Me) OCH(Me)

SO<sub>2</sub>Me SOZE

Me

4.119 4.120 4.121 4.122 4.123

4.118

ರ ರ

OCH(Me)

OCH(Me)

NO<sub>2</sub>

Me

Μe

4.115 4.116 4.117

OCH(Me)

ច 亩

Š NO2

OCH(Me)

히 ш

SOZE

ਠ ರ

Σ

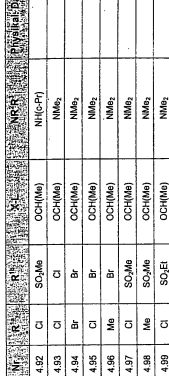
NMePh NMePh

NMePh

OCH(Me)

. NO<sub>2</sub>

OCH(Me)



NMe<sub>2</sub>

NEt<sub>2</sub> NEt<sub>2</sub> NEt, NEt

NEt<sub>2</sub>

OCH(Me)

ਹ ä ă й

4.100 4.101 4.102 4.103 4.104 4.105 4.106 4.107

SO<sub>2</sub>Et

ರ ರ ፙ

4.99

OCH(Me) OCH(Me)





	c	5
•	ď	0

	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1		はない はない できない はない	一日というないとしているのでは、これになっている。	The state of the s	
	4,146	SO <sub>2</sub>	ä	OCH(Me)	0	
1	4.147	Me	SO <sub>2</sub> Me	OCH(Me)	0	
	4.148	ಶ	SO <sub>2</sub> Et	OCH(Me)	O_N-	
1	4.149	ਠ	ਠ	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	
1	4.150	à	æ	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	
<u> </u>	4.151	Me	ä	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	
<u> </u>	4.152	ច	SO <sub>2</sub> Me	OCH2CH2	NH <sub>2</sub>	
	4.153	ರ	SOzEt	OCH2CH2	NH <sub>2</sub>	,
<u> </u>	4.154	Μe	SO <sub>2</sub> Me	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	
I	4.155	ō	ō	OCI42CH2	NHEt	
	4.156	ಶ	SO <sub>2</sub> Me	<sup>2</sup> НЭ <sup>2</sup> НЭО	NHEt	
l	4.157	Me	SO <sub>2</sub> Me	оснусну	NHEt	
L	4.158	ä	à	OCH2CH2	NH(i-Pr)	
i	4.159	Me	Ŗ	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	NH(i-Pr)	
1	4.160	Me	NO2	OCH2CH2	NH(i-Pr)	
	4.161	ō	SO <sub>2</sub> Et	OCH2CH2	NH(i-Pr)	
l	4.162	ਹ	IJ	OCH2CH2	NH(c-Pr)	
1	4.163	ਠ	Вr	OCH2CH2	NH(c-Pr)	
<b>!</b>	4.164	Me	Br	OCH2CH2	NH(c-Pr)	
1	4.165	₩	NO2	оснъсн	NH(c-Pr)	
<u> </u>	4.166	ច	SO <sub>2</sub> Me	ОСН2СН2	NH(c-Pr)	
L	4.167	ច	ಶ	OCH2CH2	NMe <sub>2</sub> ′	,
-	4.168	Br	Br	осн,сн,	NMe <sub>2</sub>	
	4.169	ਠ	ă	осн,сн,	NMe <sub>2</sub>	
	4.170	Me	Br	ОСН2СН2	NMe <sub>2</sub>	
	4.171	ט	SO <sub>2</sub> Me	OCH2CH2	NMe <sub>2</sub>	
<u> </u>	4.172	Me	SO <sub>2</sub> Me	осн,сн,	NiMe <sub>2</sub>	-
	4.173	ਹ	SO <sub>2</sub> Et	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	NMe <sub>2</sub>	
	4.174	ច	ច	осн2сн2	NEt <sub>2</sub>	-
	4.175	<del>.</del>	Br	осн,сн,	NEt <sub>2</sub>	
	4.176	ಶ	Br	осн2сн2	NEt <sub>2</sub>	
	4.177	Me	Br	оснъснъ	NEt <sub>2</sub>	-
	4.178	ច	SO <sub>2</sub> Me	OCH2CH2	NEt	



Physikal Daten																			
Ring   Physikal Daten	NMePh	?	7	<b>P</b>	Q.	Q <sub>I</sub>	Q I	Ţ	Q <sub>N</sub>		9	9	9	9	9	0	O N	0	0
	ОСН(Ме)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	OCH(Me)	ОСН(Мв)	OCH(Me)	ОСН(Ме)	ОСН(Ме)	OCH(Me)	ОСН(Ме)	ОСН(Ме)	OCH(Me)	OCH(Me)
K. R.	SO <sub>2</sub> Et	ច	ъ	Ā	ä	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ਹ	Br	ā.	ě	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	, 5	æ	NO <sub>2</sub>	ō .
S.	ַם	ਹ	à	ō	Me	ō	Me	ō	ō	ă	ō	Me	ō	₩ We	ō	ਹ	Me	Me	NO <sub>2</sub>
N.		4.128	4.129	4.130	4.131	4.132	4.133	4.134	4.135	4.136	4.137	4.138	4.139	.4.140	4.141	4.142	4.143	4.144	4.145

c	•	i
٥	c	5
	_	

Physikali Daten														
NAR STATE	Q.	Q	9	9	9	2		0 N-	0 N-	0	ON-	O.	O <sub>N</sub>	° ·
	ОСН,СН2	OCH2CH2	ОСН2СН2	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	осн2сн2	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2	ОСН2СН2
R	Ö	Br	ā	Ā	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SOzEt	Ö.	Br	NO <sub>2</sub>	ō	ā	SO <sub>2</sub> Me	SOzEI
R	ō	Br	ō	Me	ਹ	Me	ō	ਹ	Me	Me	NO <sub>2</sub>	NO <sub>2</sub>	Me	ō
N.	4.209	4.210	4.211	4.212	4.213	4.214	4.215	4.216	4.217	4.218	4.219	4.220	4.221	4.222
					·.		:							



Physikal Daten						·										-														
. INR'R'   Physikal Daten	NEt	NEt <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(n-Pr) <sub>2</sub>	N(i-Pr) <sub>2</sub>	N(i-Pr) <sub>2</sub>	N(i-Pr) <sub>2</sub>	N(I-Pr) <sub>2</sub>	N(i-Pr) <sub>2</sub>	N(i-Pr) <sub>2</sub>	N(i-Pr) <sub>2</sub>	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh	NMePh	ON-	<u> </u>	7	7	Q <sub>I</sub>		<u></u>
MELYCLES M	осн,сн,	оснусну	осн,сн,	оснусну	осн,сн,	осн2сн2	осн,сн,	осн2сн2	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	OCH2CH2	осн,сн,	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2	ОСН2СН2	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2	OCH2CH2	оснусну	оснъснъ	OCH2CH2	ОСН2СН2	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	2H⊃2H⊃O	OCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>
R	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ರ	Ē	Br	Br	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	C	Br .	NO <sub>2</sub>	Ö	à	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ਠ	Br	NO2	c	Br	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Et	ō	Br	ä	à	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> Me	SO <sub>2</sub> E1
R	Me	C	ರ	à	ວ	Me	CI	Me	5	ರ	Ме	Me	NO2	NO2	Me	ರ	ō	₩	Me	NO2	NO2	Me	ច	ច	B	ס	Me	ਠ	Me	ਹ .
N	4.179	4.180	4.181	4.182	4.183	4.184	4.185	4.186	4.187	4.188	4.189	4.190	4.191	4.192	4.193	4.194	4.195	4.196	4.197	4.198	4.199	4.200	4.201	4.202	4.203	4.204	4.205	4.206	4.207	4.208



Tabelle 5: Erfindungsgemäße Verbindungen der Formel (i), worin die Substituenten und Symbole folgende Bedeutungen haben:

$$R^{1c} = H$$
  $R^4 = Me$   $R^8$   $Y = 0$ 

Physikal Dafen																			
NR <sup>2</sup> R³	NEt <sub>2</sub>	_N_	NMe <sub>2</sub>	NH(c-Pr)	NEt <sub>2</sub>	√ Y .	NMe <sub>2</sub>	NH(c-Pr)	NEt	<b>?</b>	NMe <sub>2</sub>	NH(c-Pr)	NEt2	7	NMe <sub>2</sub>	NH(c-Pr)	NEt <sub>2</sub>	?	NMe2
X.	OCH2	осн,	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH2	OCH2	OCH2	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub>	OC(Me)H	ОС(Ме)Н	OC(Me)H	OC(Me)H	OC(Me)H	OC(Me)H	OC(Me)H
, Be	BZ	SO <sub>2</sub> -(n-Pr)	CH <sub>2</sub> -(2,6-F <sub>2</sub> -Ph)	CH <sub>2</sub> -Bz	Bz	SO <sub>2</sub> -(n-Pr)	CH <sub>2</sub> -(2,6-F <sub>2</sub> -Ph)	CH <sub>2</sub> -Bz	Bz	SO <sub>2</sub> -(n-Pr)	CH <sub>2</sub> -(2,6-F <sub>2</sub> -Ph)	CH <sub>2</sub> -Bz	Bz	SO <sub>2</sub> -(n-Pr)	CH <sub>2</sub> -(2,6-F <sub>2</sub> -Ph)	CH <sub>2</sub> -Bz	Bz	SO <sub>2</sub> -(n-Pr)	CH <sub>2</sub> -(2,6-F <sub>2</sub> -Ph)
R	Me	Me	Me	Me	ŭ	ŭ	ш	Et	Me	Me	Me	Me	Me	Me	Me	-Me	13	<u>ii</u>	ជ
R Re	=	Ξ	Ξ	Ξ	Ξ	Ξ	Ξ	I	Me	Me	Me	Me	I	Ŧ	H	Ξ	Ŧ	Ξ	Ŧ
R. R.	ರ	SO <sub>2</sub> Et	ā	ਠ	ਠ	SOzEt	ĕ	ច	ō	SO <sub>2</sub> Et	Ā	ਹ	ฮ	SO <sub>2</sub> Et	ĕ	ರ	ច	SO <sub>2</sub> Et	齒
8	ਠ	ō	Me	ಶ	ರ	ਹ	Me	ਠ	ਹ	ਠ	Me	ਠ	ರ	ਹ	Me	ច	ច	ō	Me
Z	5.1	5.2	5.3	5.4	5.5	5.6	5.7	5.8	5.9	5.10	5.11	5.12	5.13	5.14	5.15	5.16	5.17	5.18	5.19



64

Physikal Daten					
NR'R	NH(c-Pr)	NEt <sub>2</sub>	Q-	NMe <sub>2</sub>	NH(c-Pr)
X	OC(Me)H.	OC(Me)H	ОС(Ме)Н	OC(Me)H	OC(Me)H
Ret	CH <sub>2</sub> -Bz	Bz	SO <sub>z</sub> -(n-Pr)	CH <sub>2</sub> -(2,6-F <sub>2</sub> -Ph)	CH <sub>2</sub> -Bz
Rê	百	Ме	Me	Me	Me
<b>.R</b>	I	Me	Ме	Me	Me
R	ច	IJ	SO <sub>2</sub> Et	B	IJ
Ŕ	IJ	ı	ū	Me	ರ
×	5.20	5.21	5.22	5.23 Me	5.24

## B. Formulierungsbeispiele

## Stäubemittel

Ein Stäubemittel wird erhalten, indern man 10 Gew.-Teile einer Verbindung der allgemeinen Formel (I) und 90 Gew.-Teile Talkum als Inertstoff mischt und in einer Schlagmühle zerkleinert.

# Dispergierbares Pulver

Ein in Wasser leicht dispergierbares, benetzbares Pulver wird erhalten, indem man 25 Gewichtsteile einer Verbindung der allgemeinen Formel (I), 64 Gewichtsteile kaolinhaltigen Quarz als Inertstoff, 10 Gewichtsteile ligninsulfonsaures Kalium und 1 Gew.-Teil oleoylmethyltaurinsaures Natrium als Netz- und Dispergiermittel mischt

15 und in einer Stiftmühle mahlt.

## Dispersionskonzentrat

Ein in Wasser leicht dispergierbares Dispersionskonzentrat wird erhalten, indem man 20 Gewichtsteile einer Verbindung der allgemeinen Formel (1), 6 Gew.-Teile

20 Alkylphenolpolyglykolether (®Triton X 207), 3 Gew.-Teile Isotridecanolpolyglykolether (8 EO) und 71 Gew.-Teile paraffinischem Mineralöl (Siedebereich z.B. ca. 255 bis über 277°C) mischt und in einer Reibkugelmühle auf

eine Feinheit von unter 5 Mikron vermahlt.

# Emulgierbares Konzentrat

Ein emulgierbares Konzentrat wird erhalten aus 15 Gew.-Teilen einer Verbindung der allgemeinen Formel (I), 75 Gew. Teilen Cyclohexanon als Lösemiltel und 10 Gew.-Teilen oxethyliertes Nonylphenol als Emulgator.

# Wasserdispergierbares Granulat

Ein in Wasser dispergierbares Cranulat wird erhalten, indem man

75 Gew.-Teile einer Verbindung der allgemeinen Formel(I)

ligninsulfonsaures Calcium,

Natriumlaurylsulfat,

9

Polyvinylalkohol und

Kaolin

mischt, auf einer Stiftmühle mahlt und das Pulver in einem Wirbelbett durch Aufsprühen von Wasser als Granulierflüssigkeit granuliert.

Ein in Wasser dispergierbares Granulat wird auch erhalten, indem man

25 Gew.-Teile einer Verbindung der allgemeinen Formel (I),

2,2'-dinaphthylmethan-6,6'-disulfonsaures Natrium,

oleoyimethyltaurinsaures Natrium,

Calciumcarbonat und Polyvinylalkohol,

2

Wasser

PerImülile mahlt und die so erhaltene Suspension in einem Sprühturm mittels einer auf einer Kolloidmühle homogenesiert und vorzerkleinert, anschließend auf einer

Einstoffdüse zerstäubt und trocknet. 25

Biologische Beispiele

Herbizide Wirkung gegen Schadpflanzen im Nachauflauf

Samen von mono- und dikotylen Schadpflanzen werden in Papptöpfen in sandigem Wachstumsbedingungen angezogen. Zwei bis drei Wochen nach der Aussaat Lehmboden ausgelegt, mit Erde abgedeckt und im Gewächshaus unter guten 9

werden die Versuchspflanzen im Dreiblattstudium behandelt. Die als Spritzpulver

werden mit einer Wasseraufwandmenge von umgerechnet 600 bis 800 I/ha in einer Pflanzenteile gesprüht. Nach 3 bis 4 Wochen Standzeit der Versuchspflanzen im bzw. als Emulsionskonzentrate formulierten erfindungsgemäßen Verbindungen in den Tabellen 1 bis 5 angegebenen Dosierung auf die Oberfläche der grünen

Wirksamkeit gegen ein breites Spektrum wirtschaftlich wichtiger mono- und dikotyler /erbindungen im Vergleich zu Verbindungen, die im Stand der Technik offenbart sind, bonitiert. Wie die Ergebnisse dieser Vergleichstabellen zeigen, weisen die Gewächshaus unter optimalen Wachstumsbedingungen wird die Wirkung der ausgewählten erfindungsgemäßen Verbindungen dabei eine hervorragende

Schadpflanzen auf.

# Kulturpflanzenverträglichkeit

dikotyler Schadpflanzen in sandigem Lehmboden ausgelegt, mit Erde abgedeckt und In weiteren Versuchen im Gewächshaus werden Samen von Gerste und mono- und

im Gewächshaus aufgestellt, bis die Pflanzen zwei bis drei echte Blätter entwickelt und im Vergleich dazu mit den im Stand der Technik offenbarten erfolgt dann wie haben. Die Behandlung mit den erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) oben unter Punkt 1 beschrieben. Vier bis fünf Wochen nach der Applikation und Standzeit im Gewächshaus wird mittels optischer Bonitur festgestellt, daß die 5

erfindungsgemäßen Verbindungen eine hervorragende Verträglichkeit gegenüber wichtigen Kulturpflanzen, insbesondere Weizen, Mais und Reis, aufweisen 20

Patentansprüche

Verbindungen der Formel (I) oder deren Salze

worin die Reste und Indizes folgende Bedeutungen haben:

S

bedeutet O, S(O)n, N-H oder N-R<sup>2</sup>;

9

- bedeutet eine geradkettige oder verzweigte durch w Reste aus der Gruppe Halogen, Cyano und Nitro und durch v Reste  $\mathsf{R}^2$  substituierte (C<sub>1</sub>-C $_6$ )-Alkylen-, (C $_2$ C<sub>6</sub>)-Alkenylen- oder (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkinylenkette;
- bedeutet Sauerstoff oder Schwefel; >

15

R1a, R1b, R1o bedeuten unabhängig voneinander Wasserstoff, Mercapto, Nitro, Halogen, Cyano, Thiocyanato,

S(0)<sub>m</sub>, (C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>)-Cycloalkyl-S(0)<sub>m</sub>, Di-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-N-SO<sub>2</sub>, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-SO<sub>2</sub>-NH, (C<sub>1</sub>-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-CO-O, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-S(O)<sub>n</sub>-O, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-S(O)<sub>m</sub>, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Haloalkyl-C6)-Alkyl-NH-CO, Di-(C1-C6)-Alkyl-N-CO, (C1-C6)-Alkyl-SO<sub>2</sub>-[(C1-C6)-alkyl]amino, 20

 $(C_1 - C_6) - Alkyl - CO - [(C_1 - C_6) - alkyl] \\ a mino, (C_1 - C_6) - Alkyl - O - CH_2, (C_1 - C_6) - Alkyl - S(O)_n - CH_2, (C_1 - C_6) - Alkyl - S(O)_n - CH_2, (C_1 - C_6) - Alkyl - S(O)_n - CH_2, (C_1 - C_6) - Alkyl - S(O)_n - CH_2, (C_1 - C_6) - Alkyl - S(O)_n - CH_2, (C_1 - C_6) - Alkyl - S(O)_n - CH_2, (C_1 - C_6) - Alkyl - S(O)_n - CH_2, (C_1 - C_6) - Alkyl - CH_2, (C_1 - C_6) -$ (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-NH-CH<sub>2</sub>, 1,2,4-Triazol-1-yl, 1,2,4-Triazol-1-yl-CH<sub>2</sub>,

 $(C_1-C_8)$ -Alkyl- $(Y)_p$ ,  $(C_2-C_6)$ -Alkenyl- $(Y)_p$ ,  $(C_2-C_6)$ -Alkinyl- $(Y)_p$ , 25

eweils durch v Reste aus der Gruppe Cyano, Nitro und Halogen substituiertes

(C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-Cycloalkyl-(Y)<sub>p</sub>, (C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-Cyloalkenyl-(Y)<sub>p</sub>,

(C1-C6)-Alkyl-(C3-C9)-cycloalkyl-(Y), oder (C1-C6)-Alkyl-(C3-C9)-cycloalkenyl-(Y);



89

C<sub>9</sub>)-cycloalkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-(C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-cycloalkenyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkenyl-(C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-cycloalkyl, Alkenyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkinyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-Cycloalkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-Cycloalkenyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-(C<sub>3</sub>-(C2-C6)-Alkenyl-(C3-C9)-cycloalkenyl, (C2-C6)-Alkinyl-(C3-C9)-cycloalkyl, (C2-C6)-R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> bedeuten unabhängig voneinander Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-

- geradkettiges oder verzweigtes [O-C(R<sup>6</sup>)<sub>2]w</sub>-[O-C(R<sup>8</sup>)<sub>2]x</sub>-Aryl, wobei die letzten 16 der vorstehend genannten Reste durch v Reste aus der Gruppe Cyano, Nitro und O-C(R<sup>6</sup>)-2]<sub>x</sub>-R<sup>6</sup>, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-aryl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkenyl-aryl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkinyl-aryl, Alkinyl-(C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-cycloalkenyl, geradkettiges oder verzweigtes [O-C(R<sup>6</sup>)<sub>2</sub>]w-Halogen substituiert sind,
- jeweils durch v Reste aus der Gruppe Cyano, Nitro, Halogen, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-(Y), und Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-alkyl-(Y)<sub>p</sub> substituiertes Aryl, Heterocyclyl oder Heteroaryl,

9

R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> bilden gemeinsam mit dem sie bindenden Stickstoffatom einen jeweils durch v Reste aus der Gruppe Cyano, Nitro, Halogen, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-(Y), und

Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-alkyl-(Y)<sub>p</sub> substituierten 5- oder 6-gliedrigen, gesättigten, teilweise oder vollständig ungesättigten Ring, der n Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff und Stickstoff enthält, 5

R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> bilden gemeinsam mit dem sie bindenden Stickstoffatom einen durch v

- Reste aus der Gruppe Cyano, Nitro, Halogen, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-(Y), und Halogen-(C<sub>1</sub>- $C_6$ )-alkyl-(Y) $_p$  substituierten Ring.aus der Gruppe Benzothiazol, Benzoxazol, Benzopyrazol und Benzopyrrol; 20
- bedeutet Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl oder (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Halogenalkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-₹
- Cycloalkyl oder (C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-Halogencycloalkyl; 25
- bedeutet (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, Hatogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-alkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-Cycloalkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-Cyano, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl, Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkoxy und Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Halogen-cycloalkyl, oder jeweils durch v Reste aus der Gruppe Halogen, Nitro, ₹
  - alkoxy substituiertes Phenyl; 8



R<sup>6</sup> bedeutet Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkytcarbonyl, Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-alkytcarbonyl, Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-alkoxycarbonyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkoxycarbonyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkylaminocarbonyl, Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-alkylaminocarbonyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Dialkylaminocarbonyl, Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-

- 5 dialkylaminocarbonyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkylsulfonyl, Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-alkylsulfonyl, jeweils durch v Reste aus der Gruppe Halogen, Nitro, Cyano, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl, Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkoxy und Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-alkoxy substituiertes Benzyl, Benzoyl, Benzoyl, Phenoxycarbonyl oder Phenylsulfonyl;
- 10 m bedeutet 1 oder 2;
- bedeutet 0, 1 oder 2;
- bedeutet 0 oder 1;
- v bedeutet 0, 1; 2 oder 3; w und x bedeuten jeweils unabhängig voneinander 0,1, 2, 3 oder 4;
- wobei w und x nicht gleichzeitig null sein sollen.

45

- 2. Verbindungen nach Anspruch 1, worin
- 2. Verbilladinger name / weppen in the second of the secon
- 20 Alkenyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkinyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-Cycloalkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-Cycloalkenyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-(C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-cycloalkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-(C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-cycloalkol, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkenyl-(C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-cycloalkyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkenyl-(C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-cycloalkenyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkinyl-(C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-cycloalkenyl, geradkettiges oder verzweigtes [O-C(R<sup>6</sup>)<sub>2</sub>)<sup>2</sup>y-
- [O-C(R<sup>6</sup>)-2]<sub>x</sub>-R<sup>6</sup>, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-aryl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkenyl-aryl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkinyl-aryl, 25 geradkettiges oder verzweigtes [O-C(R<sup>6</sup>)<sub>2</sub>]<sub>x-</sub>[O-C(R<sup>6</sup>)<sub>2</sub>]<sub>x</sub>-Aryl, wobei die letzfen 16 der vorstehend genannten Reste durch v Reste aus der Gruppe Cyano, Nitro und Halogen substituiert sind,
- durch v Reste aus der Gruppe Cyano, Nitro, Halogen, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-(Y)<sub>p</sub> und Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-alkyl-(Y)<sub>p</sub> substituiertes Aryl,
- ode

30

 $R^2$  und  $R^3$  bilden gemeinsam mit dem sie bindenden Stickstoffatom einen jewells durch v Reste aus der Gruppe Cyano, Nitro, Halogen, (Cr-Cs)-Alkyl-(Y) $_{\rm p}$  und



70

 $Halogen-(C_1-C_6)-alkyl-(Y)_p \ substituierten \ 5- \ oder \ 6-gliedrigen, \ gesättigten, \ teilweise \ oder \ vollständig \ ungesättigten \ Ring, \ der \ n \ Heteroatome \ aus \ der \ Gruppe \ Sauerstoff \ und \ Stickstoff enthält,$ 

### oder

က

R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> bilden gemeinsam mit dem sie bindenden Stickstoffatom einen jeweils durch v Reste aus der Gruppe Cyano, Nitro, Halogen, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-(Y)<sub>p</sub> und Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-alkyl-(Y)<sub>p</sub> substituierten Ring aus der Gruppe Benzothiazol, Benzoxazol, Benzopyrazol und Benzopyrrol.

### .

- Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2, worin Y für Sauerstoff und R¹c für Wasserstoff stehen.
- Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 3, worin
- 15 X O oder S(O)<sub>n</sub> bedeutet;
- R<sup>1a</sup>, R<sup>1b</sup> unabhängig voneinander F, Cl, Br, CH<sub>3</sub>, CH<sub>3</sub>S, CH<sub>3</sub>O, CH<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>SO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>CH<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>, Cyclopropyl-SO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub> oder NO<sub>2</sub> bedeuten;
- R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> unabhängig voneinander Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkenyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkinyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-Cycloalkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-(C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>)-cycloalkyl, wobei die letzten 5
- 20 genannten Reste mit v Resten aus der Gruppe Cyano, Nitro und Halogen substituiert sind, Aryl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-aryl, wobei die letzten 2 genannten Reste mit v Resten aus der Gruppe Cyano, Nitro, Halogen, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-(Y)<sub>p</sub> und Halo-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-alkyl-(Y)<sub>p</sub> substituiert sind, bedeuten, oder
- $\mathrm{R}^2$  und  $\mathrm{R}^3$  bilden gemeinsam mit dem sie bindenden Stickstoffatom einen jeweils
- 25 durch v Reste aus der Gruppe Cyano, Nitro, Halogen, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl-(Y)<sub>p</sub> und Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-alkyl-(Y)<sub>p</sub> substituierten 5- oder 6-gliedrigen, gesättigten, teilweise oder vollständig ungesättigten Ring, der n Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff und Stickstoff enthält,

### oder

30 R² und R³ bilden gemeinsam mit dem sie bindenden Stickstoffatom einen durch v Reste aus der Gruppe Cyano, Nitro, Halogen, (C₁-C₀)-Alkyl-(Y), und Halogen-(C₁-



C<sub>6</sub>)-alkyl-(Y)<sub>p</sub> substituierten Ring aus der Gruppe Benzothiazol, Benzoxazol, Benzopyrazol und Benzopyrrol. Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 4, worin X für Sauerstoff steht. က်

വ

, R³ unabhängig voneinande: Wasserstoff oder (C₁-C₅)-Alkyl bedeuten, Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worin **%** 

R<sup>2</sup> und R³ bilden gemeinsam mit dem sie bindenden Stickstoffatom einen Ring aus der Gruppe Morpholin, Pyrrolidin, Piperidin, Pyrrol, Pyrazol und 2,3-Dihydroindol;

für Wasserstoff, Methyl oder Cyclopropyl steht.

Ç

Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 6, worin

Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkylcarbonyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkylsulfonyl,

jeweils durch v Reste aus der Gruppe Halogen, Nitro, Cyano, (C₁-C₄)-Alkyl, Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-alltyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkoxy und Halogen-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-alkoxy substituiertes Benzoyl oder Phenylsulfonyl bedeutet.

5

Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 7, worin

CH2, C(CH3)H oder CH2CH2 bedeutet; 20 R¹a, R¹b unabhängig voeinander Cl, Br, NO2, CH3, CH3SO2 oder C2H5SO2 bedeuten; jeweils Wasserstoff oder (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl bedeuten; R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>

Methyl oder Ethyl bedeutet.

Herbizide Mittel, gekennzeichnet durch einen herbizid wirksamen Gehalt an mindestens einer Verbindung der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 1 bis 8. တ် 22

3

10.

gekennzeichnet, daß man eine wirksame Menge mindestens einer Verbindung der Verfahren zur Bekämpfung unerwünschter Pflanzen, dadurch Ξ

Herbizide Mittel nach Anspruch 9 in Mischung mit Formulierungshilfsmitteln.



2

allgemeinen Formel (I) nach einem der Ansprüche 1 bis 8 oder eines herbiziden Mittels nach Anspruch 9 oder 10 auf die Pflanzen oder auf den Ort des unerwünschten Pflanzenwachstums appliziert.

- Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel (I) nach einem der Ansprüche 1 bis 8 oder von herbiziden Mitteln nach Anspruch 9 oder 10 zur Bekämpfung unerwünschter Pflanzen. 12 S
- Verwendung nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß die <del>1</del>3.
- Verbindungen der allgemeinen Formel (I) zur Bekämpfung unerwünschter Pflanzen in Kulturen von Nutzpflanzen eingesetzt werden.
- Verwendung nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß die Nutzpflanzen transgene Nutzpflanzen sind.

Es werden Derivate von Benzoylpyrazolen der Formel (I) und ihre Verwendung als Herbizide beschrieben.

In dieser allgemeinen Formel (I) stehen  $R^{1a}$ ,  $R^{1b}$ ,  $R^{1c}$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^4$  und  $R^5$  für verschiedene Reste, X für ein Brückenatom, L für eine Kohlenstoffkette und Y für ein

Chalkogenatom.

10

ა